#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2005 年9 月9 日 (09.09.2005)

**PCT** 

### (10) 国際公開番号 WO 2005/082854 A1

(51) 国際特許分類7:

C07D 213/75,

413/12, 407/12, 487/08, 239/47, A61P 43/00, 35/00, 9/00, 35/04, 1/18, 11/00, 13/08, 13/12, 15/00, 25/00, A61K 31/4439, 31/5377, 31/4409, 31/4545, 31/496, 31/4427, 31/551, 31/506, 31/505, 31/444

(21) 国際出願番号: PCT/JP2005/003701

(22) 国際出願日: 2005年2月25日(25.02.2005)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:

特願2004-054451 2004 年2 月27 日 (27.02.2004) JP 特願 2004-370801

2004 **年**12 **月**22 日 (22.12.2004) JP

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): エーザイ株式会社(EISAI CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1128088 東京都文京区小石川4丁目6番10号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 松嶋 知広 (MAT-SUSHIMA, Tomohiro) [JP/JP]; 〒3002635 茨城県つくば市東光台5丁目1番地3 エーザイ株式会社筑波研究所内 Ibaraki (JP). 高橋 恵子 (TAKAHASHI, Keiko) [JP/JP]; 〒3002635 茨城県つくば市東光台5丁目1番地3 エーザイ株式会社筑波研究所内 Ibaraki (JP). 船坂勢津雄 (FUNASAKA, Setsuo) [JP/JP]; 〒3002635 茨城県つくば市東光台5丁目1番地3 エーザイ株式会社筑

波研究所内 Ibaraki (JP). 尾葉石 浩 (OBAISHI, Hiroshi) [JP/JP]; 〒3002635 茨城県つくば市東光台5丁目1番地3 エーザイ株式会社筑波研究所内 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 長谷川 芳樹, 外(HASEGAWA, Yoshiki et al.); 〒1040061 東京都中央区銀座一丁目10番6号 銀座ファーストビル 創英国際特許法律事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: NOVEL PYRIDINE DERIVATIVE AND PYRIMIDINE DERIVATIVE (1)
- (54) 発明の名称: 新規ピリジン誘導体およびピリミジン誘導体(1)

(57) Abstract: A compound represented by the following general formula, a salt thereof, or a hydrate of either. They have excellent inhibitory activity against a hepatocyte growth factor receptor (HGFR) and have antitumor activity, angiogenesis inhibitory activity, or cancer metastasis inhibitory activity. (In the formula, R<sup>1</sup> means C<sub>1-6</sub> alkyl, etc.; R<sup>2</sup> and R<sup>3</sup> each means hydrogen; R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, and R<sup>7</sup> are the same or different and each means hydrogen, halogeno, C<sub>1-6</sub> alkyl, etc.; R<sup>8</sup> means hydrogen, etc.; R<sup>9</sup> means C<sub>1-6</sub> alkyl, etc.; V<sup>1</sup> means oxygen, etc.; V<sup>2</sup> means oxygen or sulfur; W means -NH-, etc.; X means -CH=, nitrogen, etc.; and Y means oxygen, etc.)

R<sup>1</sup> R<sup>2</sup> R<sup>2</sup> R<sup>2</sup> R<sup>2</sup> R<sup>2</sup> means nydrogen, etc.; R<sup>3</sup> means hydrogen, etc.; R<sup>3</sup> means oxygen or sulfur; W means -NH-, etc.; X means -CH=, nitrogen, etc.; and Y means oxygen, etc.)

(57) 要約: 下記一般式で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物は、優れた肝細胞増殖因子受容体(HGFR)阻害作用を有し、かつ抗腫瘍作用、血管新生阻害作用または癌転移抑制作用を示す。 (式中、R<sup>1</sup>は、C<sub>1-6</sub>アルキル基などを意味する。R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>は、水素原子を意味する。R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>およびR<sup>7</sup>は、同一または異なって水素原子、ハロゲン原子、C<sub>1-6</sub>アルキル基などを意味する。R<sup>8</sup>は、水素原子などを意味する。R<sup>8</sup>は、水素原子などを意味する。R<sup>9</sup>は、C<sub>1-6</sub>アルキル基などを意味する。V<sup>1</sup>は、酸素原子などを意味する。V<sup>2</sup>は、酸素原子または硫黄原子を意味する。Wは、式-NH-で表される基などを意味する。Xは、式-CH=で表される基または窒素原子などを意味する。Yは、酸素原子などを意味する。)



## 明細書

新規ピリジン誘導体およびピリミジン誘導体(1)

#### 技術分野

5

10

15

20

25

本発明は、肝細胞増殖因子受容体阻害作用、抗腫瘍作用、血管新生阻害作用、癌 転移抑制作用などを有する新規なピリジン誘導体およびピリミジン誘導体もしく はその塩またはそれらの水和物に関する。

#### 背景技術

膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍、卵巣癌など種々の腫瘍において、肝細胞増殖因子受容体(Hepatocyte growth factor receptor;以下、「HGFR」と略す)の過剰発現が報告されている(非特許文献1)。これら腫瘍細胞に発現したHGFRは、恒常的に、または肝細胞増殖因子(Hepatocyte growth factor;以下、「HGF」と略す)に刺激されて、細胞内領域のチロシンキナーゼ自己リン酸化を起こすため、癌悪性化(異常増殖、浸潤または転移能亢進)に関与しているものと考えられている。

また、HGFRは、血管内皮細胞にも発現しており、HGFがHGFRを刺激し、血管内皮細胞の増殖および遊走を促進するため、腫瘍血管新生に関与することが報告されている(非特許文献 2)。

さらに、HGF拮抗ペプチドであるNK4が、HGF-HGFRシグナルを遮断することにより、癌細胞の浸潤を抑制し、腫瘍血管新生を阻害することが報告されている(非特許文献3、4)。

したがって、HGFR阻害作用を有する化合物は、抗腫瘍剤、血管新生阻害剤 または癌転移抑制剤として有用であることが期待される。

HGFR阻害作用を有する低分子化合物を開示した文献として、特許文献1、2および3がある。しかしながら、特許文献1に記載されている化合物はインドリノン誘導体、特許文献2に記載されている化合物はキノリンおよびキナゾリン

誘導体、特許文献3に記載されている化合物はイミダゾール誘導体であり、これらの特許文献に記載の化合物は、本発明に係るピリジンおよびピリミジン誘導体とは明らかに構造が異なる。

一方、本発明に係る化合物に構造が類似するピリジンおよびピリミジン誘導体が、特許文献4に開示されている。しかしながら、特許文献4には、本発明に係る化合物は記載されておらず、また、特許文献4に開示された化合物のHGFR阻害作用についても開示されていない。

特許文献1:国際公開第02/096361号パンフレット

特許文献2:国際公開第03/000660号パンフレット

特許文献3:国際公開第03/087026号パンフレット

特許文献4:国際公開第02/32872号パンフレット

非特許文献 1: Oncology Reports, <u>5</u>, 1013-1024(1998)

非特許文献 2: Advances in Cancer Research, 67, 257-279 (1995)

非特許文献 3: British Journal of Cancer, <u>84</u>, 864-873 (2001)

非特許文献 4: Cancer Sci., 94, 321-327 (2003)

## 発明の開示

5

10

15

20

25

本発明の目的は、生体内におけるHGFRを介した細胞の異常増殖、形態変化および運動能亢進を抑制することにより抗腫瘍作用、血管新生阻害作用または癌転移抑制作用を示す化合物を探索し見出すことにある。

本発明者らは、上記事情に鑑み鋭意研究を重ねた結果、下記一般式(I)で表される新規なピリジン誘導体およびピリミジン誘導体もしくはその塩またはそれらの水和物を合成することに成功するとともに、これらの化合物もしくはその塩またはそれらの水和物が優れたHGFR阻害作用を有し、かつ抗腫瘍作用、血管新生阻害作用または癌転移抑制作用を示すことを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は

[1] 一般式

$$\begin{array}{c|ccccc}
R^4 & R^5 & R^8 \\
R^7 & V^2 & O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|cccccccc}
R^7 & R^8 & W & R^9 \\
R^7 & V^2 & O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|ccccc}
R^8 & W & W & R^9 \\
R^7 & V^2 & O
\end{array}$$

(式中、 $R^1$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $5\sim10$ 員 ヘテロアリール基、 $3\sim10$ 員非芳香族へテロ環式基または式 $-NR^{11a}R^{11b}$ ( 式中、 $R^{11a}$ および $R^{11b}$ は、同一または異なって、水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{3-6}$ アルケニル基、 $C_{3-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $5\sim10$ 員へテロアリール基または $4\sim10$ 員 非芳香族へテロ環式基を意味する。ただし、 $R^{11a}$ および $R^{11b}$ は、下記置換基群 a または下記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。

## 10 [置換基群 a]

5

15

20

ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、ニトロ基、シアノ基およびオキソ基。

#### 「置換基群 b]

 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $5\sim10$  員へテロアリール基、 $3\sim10$  員非芳香族へテロ環式基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $C_{3-6}$ アルケニルオキシ基、 $C_{3-6}$ アルキニルオキシ基、 $C_{3-10}$ シクロアルコキシ基、 $C_{6-10}$ アリールオキシ基、 $5\sim10$  員 ヘテロアリールオキシ基、 $4\sim10$  員非芳香族へテロ環オキシ基、 $C_{1-6}$ アルキルチオ基、 $C_{3-6}$ アルケニルチオ基、 $C_{3-6}$ アルキニルチオ基、 $C_{3-10}$ シクロアルキルチオ基、 $C_{3-10}$ アリールチオ基、 $C_{3-10}$ フリールチオ基、 $C_{3-10}$  員非芳香族へテロ環チオ基および式ー $C_{3-10}$ 

(式中、 $T^1$ は、単結合または $C_{1-6}$ アルキレン基を意味する。

T<sup>2</sup>は、カルボニル基、スルフィニル基、スルホニル基、式-C(=O)-O-

で表される基、式-O-C(=O) -で表される基、式 $-SO_2-O-$ で表される基、式 $-O-SO_2-$ で表される基、式 $-NR^{T1}-$ で表される基、式-C(=O)  $-NR^{T1}-$ で表される基、式 $-NR^{T1}-$ C(=O) -で表される基、式 $-SO_2$   $-NR^{T1}-$ で表される基または式 $-NR^{T1}-$ SO $_2-$ で表される基を意味する。

 $T^3$ は、水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{3-6}$ アルケニル基、 $C_{3-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $5\sim10$  員へテロアリール基または $4\sim10$  員非芳香族へテロ環式基を意味する。

 $R^{T1}$ は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。)で表される基。

ただし、置換基群 b に記載の各基は、下記置換基群 c から選ばれる置換基を有していてもよい。

#### [置換基群 c]

5

10

15

ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $5\sim10$  員へテロアリール基、 $3\sim10$  員非芳香族へテロ環式基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基および $C_{1-6}$ アルキルチオ基。)で表される基を意味する

ただし、 $R^1$ は、上記置換基群 a または上記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。

R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>は、水素原子を意味する。

 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ および $R^7$ は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、トリフルオロメチル基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、アミノ基、モノー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基、式ー $CO-R^{12}$ (式中、 $R^{12}$ は、水素原子、水酸基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、アミノ基、モノー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基またはジー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基を意味する。)で表される基を意味する。

R®は、水素原子またはC1-6アルキル基を意味する。

 $R^9$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル区 $_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $5\sim10$  員へテロアリール基、 $3\sim10$  員非芳香族へテロ環式基、 $5\sim10$  員へテロアリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $3\sim10$  員非芳香族へテロ環 $C_{1-6}$ アルキル基または式 $-NR^{11a}R^{11b}$ (式中、 $R^{11a}$ および $R^{11b}$ は、上記定義と同意義を意味する。)で表される基を意味する。

ただし、R<sup>9</sup>は、上記置換基群 a または上記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。

 $V^1$ および $V^2$ は、同一または異なって、酸素原子または硫黄原子を意味する。 Wは、式-N ( $R^{W^3}$ ) - (式中、 $R^{W^3}$ は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。) で表される基を意味する。

Xは、式-C( $R^{10}$ ) = (式中、 $R^{10}$ は、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、式 $-CO-R^{12}$ (式中、 $R^{12}$ は、上記定義と同意義を意味する。)で表される基を意味する。)で表される基または窒素原子を意味する。

Yは、酸素原子、硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基または式-N( $R^Y$ ) -(式中、 $R^Y$ は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。)で表される基を意味する。)で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

- [2]  $R^1$ が、上記[1]に記載の置換基群 a または置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい  $C_{1-6}$  アルキル基である[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
- [3]  $R^1$ が、下記置換基群 d から選ばれる置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基である[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

「置換基群 d]

5

10

15

20

25

アミノ基、モノーC<sub>1-6</sub>アルキルアミノ基およびジーC<sub>1-6</sub>アルキルアミノ基。

[4]  $R^1$ が、上記[1]に記載の置換基群 a または置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい  $3\sim1$  0 員非芳香族へテロ環式基である[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

5 [5] R<sup>1</sup>が、式

$$N^{2}$$
 (II)

(式中、aは、1ないし4の整数を意味する。)で表される基または

$$\left(\begin{array}{c} N \\ \end{array}\right)_{b}$$
 (III)

10

20

(式中、b は、1 ないし3の整数を意味する。Z は、酸素原子、硫黄原子、カルボニル基、スルホニル基または式 $-NR^z-$ (式中、 $R^z$  は、水素原子または $C_{1-6}$  アルキル基を意味する。)で表される基を意味する。)で表される基である[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

ただし、上記式(II)および式(III)で表される基は、上記[1]に記載の 置換基群 a または置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。

[6] R<sup>1</sup>が、アゼチジンー1ーイル基、ピロリジンー1ーイル基、ピペリジンー 1ーイル基、アゼパンー1ーイル基、ピペラジンー1ーイル基、ジアゼパンー1ー イル基、モルホリンー4ーイル基、チオモルホリンー4ーイル基または1,1ージ オキソチオモルホリンー4ーイル基である[1]記載の化合物もしくはその塩また はそれらの水和物。

ただし、上記各基は、下記置換基群 e から選ばれる置換基を有していてもよい。 [置換基群 e]

ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、シアノ基、ホルミル基、オキソ基、 $C_{1-6}$  アルキル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{1-6}$  アルコキシ基、アミノ基、モノー $C_{1-6}$  アルキルアミノ基、ジー $C_{1-6}$  アルキルアミノ基、アゼチジニル基、ピロリジ

ニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、ジアゼパニル基および式ー $T^4$ - $T^5$  (式中、 $T^4$ は、カルボニル基またはスルホニル基を意味する。 $T^5$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、水酸基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、アミノ基、モノー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基またはジー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基を意味する。)で表される基。

ただし、置換基群 e に記載の各基は、水酸基、C<sub>1-6</sub>アルキル基、ジーC<sub>1-6</sub>アルキルアミノ基、アゼチジニル基またはピロリジニル基を有していてもよい。

[7]  $R^1$ が、アゼチジンー1ーイル基、ピロリジンー1ーイル基、ピペリジンー1ーイル基、ピペラジンー1ーイル基、ジアゼパンー1ーイル基またはモルホリンー4ーイル基である[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

ただし、上記各基は、下記置換基群 e'から選ばれる置換基を有していてもよい

#### [置換基群 e']

5

10

15

20

メチル基、エチル基、ジメチルアミノ基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペ リジニル基およびピペラジニル基。

ただし、置換基群 e'に記載の各基は、水酸基、メチル基、ジメチルアミノ基、 アゼチジニル基またはピロリジニル基を有していてもよい。

- [8]  $R^1$ が、式 $-NR^{11a}R^{11b}$ (式中、 $R^{11a}$ および $R^{11b}$ は、上記[1]に記載の $R^{11a}$ および $R^{11b}$ と同意義を意味する。)で表される基である[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
- [9]  $R^1$ が、式 $-NR^{11}$ <sup>c</sup> $R^{11}$ <sup>d</sup>(式中、 $R^{11}$ <sup>c</sup>は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。 $R^{11}$ <sup>d</sup>は、 $C_{1-6}$ アルキル基または式

(式中、cは、1ないし3の整数を意味する。 $Z^1$ は、酸素原子、硫黄原子、カル ボニル基、スルホニル基または式 $-NR^{21}-$ (式中、 $R^{21}$ は、水素原子または $C_1$ 

 $_{-6}$ アルキル基を意味する。)で表される基を意味する。)で表される基を意味する。ただし、 $R^{11d}$ は上記[1]に記載の置換基群 a または置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。)で表される基である[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

5 [10]  $R^1$ が、式 $-NR^{11e}R^{11f}$ (式中、 $R^{11e}$ は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。 $R^{11f}$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基、ピロリジン-3 ーイル基、ピペリジン-3 ーイル基、ピペリジン-4 ーイル基またはテトラヒドロピラン-4 ーイル基を意味する。ただし、 $R^{11f}$ は、上記[6]に記載の置換基群 e から選ばれる置換基を有していてもよい。)で表される基である[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

[11]  $R^1$ が、式 $-NR^{11g}R^{11h}$ (式中、 $R^{11g}$ は、水素原子またはメチル基を意味する。 $R^{11h}$ は、n-プロピル基、n-ブチル基、ピロリジン-3-イル基、ピペリジン-3-イル基、ピペリジン-4-イル基またはテトラヒドロピラン-4-イル基を意味する。ただし、 $R^{11h}$ は、下記置換基群 e ''から選ばれる置換基を有していてもよい。)で表される基である[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

#### [置換基群 e '']

15

メチル基、エチル基、nープロピル基、アセチル基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、アゼチジニル基、ピロリジニル基およびピペラジニル基。

- 20 ただし、置換基群 e ''に記載の各基は、メチル基またはジメチルアミノ基を有していてもよい。
  - [12]  $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ および $R^7$ が、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子または $C_{1-6}$ アルキル基である[1]~[11]のいずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
- 25 [13] R<sup>8</sup>が、水素原子である[1]~[12]のいずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

[14]  $V^1$ が、酸素原子である[1]~[13]のいずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

- [15] Xが、式-C ( $R^{10a}$ ) = (式中、 $R^{10a}$ は、水素原子、ハロゲン原子またはシアノ基を意味する。) で表される基である[1] $\sim$ [14]のいずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
- [16] Xが、窒素原子である[1]~[14]のいずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
- [17] Yが、酸素原子である[1]~[16]のいずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
- 10 [18]  $V^2$ が、硫黄原子である[1]~[17]のいずれか1記載の化合物もしくは その塩またはそれらの水和物。

5

20

- [19] Wが、式-NH-で表される基であり、かつ $V^2$ が、硫黄原子である[1]  $\sim$  [17]のいずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
- [20]  $V^2$ が、酸素原子である[1]~[17]のいずれか1記載の化合物もしくは その塩またはそれらの水和物。
  - [21] Wが、式-NH-で表される基であり、かつ $V^2$ が、酸素原子である[1]  $\sim$ [17]のいずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
  - [22]  $R^9$ が、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $5\sim10$  員へテロアリール $C_{1-6}$ アルキル基または $3\sim10$  員非芳香族へテロ環 $C_{1-6}$ アルキル基である [1]~[21]のいずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

ただし、 $R^9$ は、上記[1]に記載の置換基群 a または置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。

9

[23]  $R^9$ が、 $C_{3-10}$ シクロアルキル $C_{1-6}$ アルキル基または $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基である[1]~[21]のいずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

ただし、 $R^9$ は、上記[1]に記載の置換基群 a または置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。

- [24] [1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する医薬組成物。
- 5 [25] [1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する肝細 胞増殖因子受容体阻害剤。
  - [26] [1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する血管新生阻害剤。
- [27] [1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する抗腫 10 瘍剤。
  - [28] 腫瘍が、膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍または卵巣癌である[27]記載の抗腫瘍剤。
  - [29] [1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する癌転移抑制剤。
- 15 [30] [1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の薬理学的有効 量を投与して、肝細胞増殖因子受容体阻害作用が有効な疾患を予防または治療する 方法。
  - [31] [1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の薬理学的有効量を投与して、血管新生阻害作用が有効な疾患を予防または治療する方法。
- 20 [32] [1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の薬理学的有効 量を投与して、腫瘍を予防または治療する方法。
  - [33] 腫瘍が、膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍または卵巣癌である[32]記載の方法。
  - [34] [1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の薬理学的有効 量を投与して、癌転移を予防または治療する方法。

25

[35] 肝細胞増殖因子受容体阻害剤の製造のための、[1]記載の化合物もしくは

その塩またはそれらの水和物の使用。

[36] 血管新生阻害剤の製造のための、[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の使用。

- [37] 抗腫瘍剤の製造のための、[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の使用。
- [38] 腫瘍が、膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍または卵巣癌である[37]記載の使用および
- [39] 癌転移抑制剤の製造のための、[1]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の使用。
- 10 を提供する。

5

15

20

25

以下に、本明細書において記載する記号、用語等の定義等を示して、本発明を詳細に説明する。

本明細書中においては、化合物の構造式が便宜上一定の異性体を表すことがあるが、本発明には化合物の構造上生ずる全ての幾何異性体、不斉炭素に基づく光学異性体、立体異性体、互変異性体等の異性体および異性体混合物を含み、便宜上の式の記載に限定されるものではなく、いずれか一方の異性体でも混合物でもよい。したがって、本発明の化合物には、分子内に不斉炭素原子を有し光学活性体およびラセミ体が存在することがありうるが、本発明においては一方に限定されず、いずれもが含まれる。また、結晶多形が存在することもあるが同様に限定されず、いずれかの結晶形が単一であっても結晶形混合物であってもよい。そして、本発明に係る化合物には無水物と水和物が包含される。

また、本発明に係る化合物が生体内で酸化、還元、加水分解、抱合等の代謝を受けて生じる化合物(いわゆる代謝物)、生体内で酸化、還元、加水分解、抱合等の代謝を受けて本発明に係る化合物を生成する化合物(いわゆるプロドラッグ)も本発明の特許請求の範囲に包含される。

「塩」とは、例えば無機酸との塩、有機酸との塩、無機塩基との塩、有機塩基と

の塩、酸性または塩基性アミノ酸との塩などがあげられ、中でも薬理学的に許容される塩が好ましい。

無機酸との塩の好適な例としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸などとの塩があげられる。有機酸との塩の好適な例としては、例えば酢酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、乳酸、ステアリン酸、安息香酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などとの塩があげられる。

5

10

15

20

25

無機塩基との塩の好適な例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩、アルミニウム塩、アンモニウム塩などがあげられる。有機塩基との塩の好適な例としては、例えばジエチルアミン、ジエタノールアミン、メグルミン、N, Nージベンジルエチレンジアミンなどとの塩があげられる。

酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアスパラギン酸、グルタミン酸などとの塩があげられる。塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リジン、オルニチンなどとの塩があげられる。

「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を意味する。

「 $C_{1-6}$ アルキル基」とは、炭素数 1 ないし 6 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキル基を意味し、具体例としては、メチル基、エチル基、1-プロピル基(n-プロピル基)、2-プロピル基(i-プロピル基)、2-メチルー1-プロピル基(i-ブチル基)、2-メチルー2-プロピル基(i-ブチル基)、1-ブチル基(n-ブチル基)、2-ブチル基(s-ブチル基)、1-ペンチル基、2-ペンチル基、3-ペンチル基、2-メチルー1-ブチル基、3-メチルー1-ブチル基、3-メチルー1-ブチル基、3-メチルー1-ブチル基、3-メチルー1-プロピル基、1-ペンチル

2-ペンチル基、3-メチルー2-ペンチル基、4-メチルー2-ペンチル基、2 -メチルー3-ペンチル基、3-メチルー3-ペンチル基、2,3-ジメチルー1 -ブチル基、3,3-ジメチルー1-ブチル基、2,2-ジメチルー1-ブチル基 、2-エチルー1-ブチル基、3,3-ジメチルー2-ブチル基、2,3-ジメチ ルー2-ブチル基などがあげられる。

5

10

15

20

25

「 $C_{2-6}$ アルケニル基」とは、二重結合を1個有する、炭素数 2 ないし 6 個の直鎖状または分枝鎖状のアルケニル基を意味し、具体例としては、エテニル基(ビニル基)、1-プロペニル基、2-プロペニル基(アリル基)、1-ブテニル基、2-ブテニル基、3-ブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基などがあげられる。

「 $C_{3-6}$ アルケニル基」とは、二重結合を1個有する、炭素数3ないし6個の直鎖状または分枝鎖状のアルケニル基を意味し、具体例としては、2-プロペニル基(アリル基)、2-ブテニル基、3-ブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基などがあげられる。

「 $C_{2-6}$ アルキニル基」とは、三重結合を1個有する、炭素数 2 ないし6 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキニル基を意味し、具体例としては、エチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基、1-ブチニル基、2-ブチニル基、3-ブチニル基、3-ブチニル基、ペンチニル基、3-ブチニル

「 $C_{3-6}$ アルキニル基」とは、三重結合を1個有する、炭素数3ないし6個の直鎖状または分枝鎖状のアルキニル基を意味し、具体例としては、2-プロピニル基、2-ブチニル基、3-ブチニル基、ペンチニル基、ヘキシニル基などがあげられる。

「 $C_{1-6}$ アルキレン基」とは、上記定義「 $C_{1-6}$ アルキル基」からさらに任意の水素原子を1個除いて誘導される二価の基を意味し、具体例としては、メチレン基、1, 2-エチレン基、1, 1-エチレン基、1, 3-プロピレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン基などがあげられる。

「 $C_{3-10}$ シクロアルキル基」とは、炭素数が3ないし10個の単環または二環

の飽和脂肪族炭化水素基を意味し、具体例としては、シクロプロピル基、シクロブロピル基、シクロオクチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、シクロノニル基、シクロデシル基、ビシクロ[2.1.0]ペンチル基、ビシクロ[3.1.0]ヘキシル基、ビシクロ[2.1.1]ヘキシル基、ビシクロ[4.1.0]ヘプチル基、ビシクロ[2.2.1]ヘプチル基(ノルボルニル基)、ビシクロ[3.3.0]オクチル基、ビシクロ[3.2.1]オクチル基、ビシクロ[2.2.2]オクチル基、ビシクロ[4.3.0]ノニル基、ビシクロ[3.3.1]ノニル基、ビシクロ[4.4.0]デシル基(デカリル基)、ビシクロ[3.3.2]デシル基などがあげられる。

5

10

15

20

25

「 $C_{6-10}$ アリール基」とは、炭素数が 6 ないし 1 0 個の芳香族の炭化水素環式基を意味し、具体例としては、フェニル基、1 ーナフチル基、2 ーナフチル基、インデニル基、アズレニル基、ヘプタレニル基などがあげられる。

「ヘテロ原子」とは、窒素原子、酸素原子または硫黄原子を意味する。

「5~10員へテロアリール基」とは、環を構成する原子の数が5ないし10個であり、環を構成する原子中に1ないし5個のへテロ原子を含有する芳香族性の環式基を意味し、具体例としては、フリル基、チエニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、チアゾリル基、ピラゾリル基、オキサゾリル基、イソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、フラザニル基、チアジアゾリル基、オキサジアゾリル基、ピリジル基、ピリジンル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、トリアジニル基、プリニル基、プテリジニル基、キノリル基、イソキノリル基、ナフチリジニル基、キノキサリニル基、シンノリニル基、キナゾリニル基、フタラジニル基、イミダゾピリジル基、イミダゾチアゾリル基、イミダゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ビロロピリジル基、チエノピリジル基、フロピリジル基、ベンゾチアジアゾリル基、ベンゾオキサジアゾリル基、ピリドピリミジニル基、ベンゾフリル基、ベンゾチエニル基、チエノフリル基など

があげられる。

5

15

20

25

「5~10員へテロアリール基」の好適な例としては、フリル基、チエニル基、 ピロリル基、イミダゾリル基、チアゾリル基、ピラゾリル基、オキサゾリル基、イ ソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基をあげること ができる。

「3~10員非芳香族へテロ環式基」とは、

- (1) 環を構成する原子の数が3ないし10個であり、
- (2) 環を構成する原子中に1ないし2個のヘテロ原子を含有し、
- (3) 環中に二重結合を1ないし2個含んでいてもよく、
- 10 (4) 環中にカルボニル基、スルフィニル基またはスルホニル基を1ないし3個含んでいてもよい、
  - (5) 単環式または二環式である非芳香族性の環式基を意味し、環を構成する原子中に窒素原子を含有する場合、窒素原子から結合手が出ていてもよい。具体例としては、アジリジニル基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、アゼパニル基、アゾカニル基、ピペラジニル基、ジアゼパニル基、ジアゾカニル基、ジアザビシクロ[2.2.1]へプチル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、1,1ージオキソチオモルホリニル基、オキシラニル基、オキセタニル基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロピラニル基、ジオキサニル基、テトラヒドロチエニル基、テトラヒドロチオピラニル基、オキサゾリジニル基、チアゾリジニル基などがあげられる。

「3~10員非芳香族へテロ環式基」の好適な例としては、アジリジニル基、アゼゲニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、アゼパニル基、ピペラジニル基、ジアゼパニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、1,1ージオキソチオモルホリニル基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロピラニル基をあげることができる。

「4~10員非芳香族へテロ環式基」とは、

- (1) 環を構成する原子の数が4ないし10個であり、
- (2) 環を構成する原子中に1ないし2個のヘテロ原子を含有し、
- (3) 環中に二重結合を1ないし2個含んでいてもよく、

5

10

15

20

25

- (4)環中にカルボニル基、スルフィニル基またはスルホニル基を1ないし3個含んでいてもよい、
- (5) 単環式または二環式である非芳香族性の環式基を意味し、環を構成する原子中に窒素原子を含有する場合、窒素原子から結合手が出ていてもよい。具体例としては、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、アゼパニル基、アゾカニル基、ピペラジニル基、ジアゼパニル基、ジアゾカニル基、ジアザビシクロ[2.2.1]ヘプチル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、1,1ージオキソチオモルホリニル基、オキセタニル基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロピラニル基、ジオキサニル基、テトラヒドロチエニル基、テトラヒドロチオピラニル基、オキサゾリジニル基、チアゾリジニル基などがあげられる。

「4~10員非芳香族へテロ環式基」の好適な例としては、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、アゼパニル基、ピペラジニル基、ジアゼパニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、1,1ージオキソチオモルホリニル基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロピラニル基をあげることができる。

「 $C_{3-10}$ シクロアルキル $C_{1-6}$ アルキル基」とは、上記定義「 $C_{1-6}$ アルキル基」中の任意の水素原子を、上記定義「 $C_{3-10}$ シクロアルキル基」で置換した基を意味し、具体例としては、シクロプロピルメチル基、シクロブチルメチル基、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基、シクロヘプチルメチル基、シクロオクチルメチル基、シクロノニルメチル基、シクロデシルメチル基、ビシクロ[2 2 1] ヘプチルメチル基(ノルボルニルメチル基)、ビシクロ[4 4 0] デシルメチル基(デカリルメチル基)などがあげられる。

「 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基」とは、上記定義「 $C_{1-6}$ アルキル基」中の任意の水素原子を、上記定義「 $C_{6-10}$ アリール基」で置換した基を意味し、具体

例としては、ベンジル基、1ーナフチルメチル基、2ーナフチルメチル基、フェネチル基、1ーナフチルエチル基、2ーナフチルエチル基などがあげられる。

5

10

15

20

25

「 $5\sim10$ 員へテロアリール $C_{1-6}$ アルキル基」とは、上記定義「 $C_{1-6}$ アルキル基」中の任意の水素原子を、上記定義「 $5\sim10$ 員へテロアリール基」で置換した基を意味し、具体例としては、フリルメチル基、チェニルメチル基、ピロリルメチル基、イミダゾリルメチル基、トリアゾリルメチル基、テトラゾリルメチル基、チアゾリルメチル基、ピラゾリルメチル基、オキサゾリルメチル基、インオキサゾリルメチル基、イソチアゾリルメチル基、フラザニルメチル基、チアジアゾリルメチル基、サル基、オキサジアゾリルメチル基、ピリジルメチル基、ピラジニルメチル基、ピリダジニルメチル基、ピリミジニルメチル基、トリアジニルメチル基、フリルエチル基、チェニルエチル基、ピリルエチル基、イミダゾリルエチル基、トリアゾリルエチル基、テトラブリルエチル基、チアブリルエチル基、イソオキサブリルエチル基、イソチアブリルエチル基、オキサブリルエチル基、ピリジルエチル基、パリアブリルエチル基、チアジアブリルエチル基、オキサジアブリルエチル基、ピリジルエチル基、パリアジニルエチル基、ピリジニルエチル基、ピリジニルエチル基、ピリジニルエチル基、ピリジニルエチル基、ピリジニルエチル基、ピリアジニルエチル基などがあげられる。

「 $5\sim10$ 員へテロアリール $C_{1-6}$ アルキル基」の好適な例としては、フリルメチル基、チェニルメチル基、ピロリルメチル基、イミダゾリルメチル基、チアゾリルメチル基、ピラゾリルメチル基、オキサゾリルメチル基、イソオキサゾリルメチル基、イソチアゾリルメチル基、ピリジルメチル基、ピリミジニルメチル基、フリルエチル基、チェニルエチル基、ピロリルエチル基、イミダゾリルエチル基、チアゾリルエチル基、ピラゾリルエチル基、オキサゾリルエチル基、イソオキサゾリルエチル基、イソチアゾリルエチル基、ピリジルエチル基、ピリミジニルエチル基をあげることができる。

「 $3\sim10$ 員非芳香族へテロ環 $C_{1-6}$ アルキル基」とは、上記定義「 $C_{1-6}$ アルキル基」中の任意の水素原子を、上記定義「 $3\sim10$ 員非芳香族へテロ環式基」で

置換した基を意味し、具体例としては、アジリジニルメチル基、アゼチジニルメチル基、ピロリジニルメチル基、ピペリジニルメチル基、アゼパニルメチル基、アブカニルメチル基、ピペラジニルメチル基、ジアゼパニルメチル基、ジアゾカニルメチル基、モルホリニルメチル基、チオモルホリニルメチル基、1,1ージオキソチオモルホリニルメチル基、オキシラニルメチル基、オキセタニルメチル基、テトラヒドロフリルメチル基、テトラヒドロピラニルメチル基、ジオキサニルメチル基、アジリジニルエチル基、アゼデニルエチル基、アブカニルエチル基、ピペリジニルエチル基、アゼパニルエチル基、アブカニルエチル基、ピペリジニルエチル基、アゼパニルエチル基、アブカニルエチル基、オキシラニルエチル基、ガキセタニルエチル基、ジアゾカニルエチル基、ナーカニルエチル基、オキシラニルエチル基、オキセタニルエチル基、テトラヒドロフリルエチル基、テトラヒドロプリルエチル基、テトラヒドロプリルエチル基、テトラヒドロプリルエチル基、テトラヒドロプリルエチル基、オキシラニルエチル基、オキセタニルエチル基、テトラヒドロフリルエチル基、テトラヒドロチェニルエチル基、オキサゾリジニルエチル基、チアグリジニルエチル基などがあげられる。

5

10

15

20

25

「 $3\sim10$ 員非芳香族へテロ環 $C_{1-6}$ アルキル基」の好適な例としては、アゼチジニルメチル基、ピロリジニルメチル基、ピペリジニルメチル基、アゼパニルメチル基、アゼパニルメチル基、チャーステンニルメチル基、ジアゼパニルメチル基、モルホリニルメチル基、テトラヒドロフリルメチル基、アゼチジニルエチル基、ピロリジニルエチル基、ピペリジニルエチル基、アゼパニルエチル基、ピペラジニルエチル基、ジアゼパニルエチル基、モルホリニルエチル基、チオモルホリニルエチル基、テトラヒドロフリルエチル基をあげることができる。

「 $C_{1-6}$ アルコキシ基」とは、上記定義「 $C_{1-6}$ アルキル基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体的としては、メトキシ基、エトキシ基、1ープロポキシ基(n-プロポキシ基)、2ープロポキシ基(i-プロポキシ基)、2ーメチルー1ープロポキシ基(i-プロポキシ基(i-プロポキシ基)、2ーメチルー2ープロポキシ基

(tーブトキシ基)、1ーブトキシ基(nーブトキシ基)、2ーブトキシ基(sーブトキシ基)、1ーペンチルオキシ基、2ーペンチルオキシ基、3ーペンチルオキシ 基、2ーメチルー1ーブトキシ基、3ーメチルー1ーブトキシ基、2ーメチルー2 ーブトキシ基、3ーメチルー2ーブトキシ基、2,2ージメチルー1ープロポキシ 基、1ーヘキシルオキシ基、2ーヘキシルオキシ基、3ーヘキシルオキシ基、2ー メチルー1ーペンチルオキシ基、3ーメチルー1ーペンチルオキシ基、4ーメチル ー1ーペンチルオキシ基、2ーメチルー2ーペンチルオキシ基、3ーメチルー2ーペンチルオキシ基、4ーメチルー2ーペンチルオキシ基、2ーメチルー3ーペンチルオキシ基、3ーメチルー3ーペンチルオキシ基、3ーメチルー1ーブトキシ基、3,3ージメチルー1ーブトキシ基、2,2ージメチルー1ーブトキシ基、2ーエチルー1ーブトキシ基、3,3ージメチルー2ーブトキシ基、2,3ージメチルー2ーブトキシ基などがあげられる。

5

10

15

20

25

1ーブチルチオ基、2ーエチルー1ーブチルチオ基、3,3ージメチルー2ーブチルチオ基、2,3ージメチルー2ーブチルチオ基などがあげられる。

「 $C_{3-6}$ アルケニルオキシ基」とは、上記定義「 $C_{3-6}$ アルケニル基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、2-プロペニルオキシ基(アリルオキシ基)、<math>2-プテニルオキシ基、3-プテニルオキシ基、ペンテニルオキシ基、、ヘキセニルオキシ基などがあげられる。

5

10

15

20

25

「 $C_{3-6}$ アルケニルチオ基」とは、上記定義「 $C_{3-6}$ アルケニル基」の末端に硫 黄原子が結合した基であることを意味し、具体例としては、具体例としては、2-プロペニルチオ基 (アリルチオ基)、2-ブテニルチオ基、3-ブテニルチオ基、ペンテニルチオ基、ヘキセニルチオ基などがあげられる。

「 $C_{3-6}$ アルキニルオキシ基」とは、上記定義「 $C_{3-6}$ アルキニル基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体例としては、2-プロピニルオキシ基、2-ブチニルオキシ基、3-ブチニルオキシ基、ペンチニルオキシ基、ヘキシニルオキシ基などがあげられる。

「 $C_{3-6}$ アルキニルチオ基」とは、上記定義「 $C_{3-6}$ アルキニル基」の末端に硫 黄原子が結合した基であることを意味し、具体例としては、2-プロピニルチオ基 、2-ブチニルチオ基、3-ブチニルチオ基、ペンチニルチオ基、ヘキシニルチオ 基などがあげられる。

「 $C_{3-10}$ シクロアルコキシ基」とは、上記定義「 $C_{3-10}$ シクロアルキル基」の 末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体例としては、シクロプロポ キシ基、シクロブトキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、 シクロヘプチルオキシ基、シクロオクチルオキシ基などがあげられる。

「 $C_{3-10}$ シクロアルキルチオ基」とは、上記定義「 $C_{3-10}$ シクロアルキル基」の末端に硫黄原子が結合した基であることを意味し、具体例としては、シクロプロピルチオ基、シクロブチルチオ基、シクロペンチルチオ基、シクロヘキシルチオ基、シクロヘプチルチオ基、シクロヘプチルチオ基、シクロオクチルチオ基などがあげられる。

「 $C_{6-10}$ アリールオキシ基」とは、上記定義「 $C_{6-10}$ アリール基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体例としては、フェノキシ基、1ーナフトキシ基、2ーナフトキシ基、インデニルオキシ基、アズレニルオキシ基、ヘプタレニルオキシ基などがあげられる。

「 $C_{6-10}$ アリールチオ基」とは、上記定義「 $C_{6-10}$ アリール基」の末端に硫黄原子が結合した基であることを意味し、具体例としては、フェニルチオ基、1ーナフチルチオ基、2ーナフチルチオ基、インデニルチオ基、アズレニルチオ基、ヘプタレニルチオ基などがあげられる。

5

10

15

20

25

「5~10員へテロアリールオキシ基」とは、上記定義「5~10員へテロアリール基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体例としては、フリルオキシ基、チエニルオキシ基、ピロリルオキシ基、イミダゾリルオキシ基、トリアゾリルオキシ基、チアゾリルオキシ基、ピラゾリルオキシ基、オキサゾリルオキシ基、イソオキサゾリルオキシ基、イソチアゾリルオキシ基、フラザニルオキシ基、チアジアゾリルオキシ基、オキサジアゾリルオキシ基、ピリジルオキシ基、ピリジニルオキシ基、ピリダジニルオキシ基、ピリミジニルオキシ基、トリアジニルオキシ基などがあげられる。

「5~10員へテロアリールチオ基」とは、上記定義「5~10員へテロアリール基」の末端に硫黄原子が結合した基であることを意味し、具体例としては、フリルチオ基、チエニルチオ基、ピロリルチオ基、イミダゾリルチオ基、トリアゾリルチオ基、チアゾリルチオ基、ピラゾリルチオ基、オキサゾリルチオ基、イソオキサゾリルチオ基、イソチアゾリルチオ基、フラザニルチオ基、チアジアゾリルチオ基、オキサジアゾリルチオ基、ピリジルチオ基、ピリジニルチオ基、ピリジニルチオ基、ピリミジニルチオ基、トリアジニルチオ基などがあげられる。

「4~10員非芳香族へテロ環オキシ基」とは、上記定義「4~10員非芳香族 ヘテロ環式基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体例として は、アゼチジニルオキシ基、ピロリジニルオキシ基、ピペリジニルオキシ基、アゼ

パニルオキシ基、アゾカニルオキシ基、ピペラジニルオキシ基、ジアゼパニルオキシ基、ジアゾカニルオキシ基、モルホリニルオキシ基、チオモルホリニルオキシ基、1,1-ジオキソチオモルホリニルオキシ基、オキセタニルオキシ基、テトラヒドロプリルオキシ基、テトラヒドロピラニルオキシ基、テトラヒドロチエニルオキシ基、テトラヒドロチオピラニルオキシ基などがあげられる。

5

10

15

20

25

「4~10員非芳香族へテロ環チオ基」とは、上記定義「4~10員非芳香族へテロ環式基」の末端に硫黄原子が結合した基であることを意味し、具体例としては、アゼチジニルチオ基、ピロリジニルチオ基、ピペリジニルチオ基、アゼパニルチオ基、アブカニルチオ基、ピペラジニルチオ基、ジアゼパニルチオ基、ジアブカニルチオ基、オキセタニルチオ基、テトラヒドロフリルチオ基、テトラヒドロピラニルチオ基、テトラヒドロチェニルチオ基、テトラヒドロチオピラニルチオ基などがあげられる。

「モノー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の1個の水素原子を、上記定義「 $C_{1-6}$ アルキル基」で置換した基を意味し、具体例としては、メチルアミノ基、エチルアミノ基、1ープロピルアミノ基(nープロピルアミノ基)、2ープロピルアミノ基(iープロピルアミノ基(iープロピルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iーブチルアミノ基(iープチルアミノ基(iープチルアミノ基、iーペンチルアミノ基、iーペンチルアミノ基、iーペンチルアミノ基、iーのキシルアミノ基、iーのキシルアミノ基、iーのキシルアミノ基、iーのキシルアミノ基、iーのキシルアミノ基、iーのキシルアミノ基、iーのキシルアミノ基、iーのキシルアミノ基、iーのキシルアミノ基、iーのオールアミノス・iーのオールアニス・iーのオール

ジメチルー1ーブチルアミノ基、3, 3ージメチルー1ーブチルアミノ基、2, 2ージメチルー1ーブチルアミノ基、2ーエチルー1ーブチルアミノ基、3, 3ージメチルー2ーブチルアミノ基、2, 3ージメチルー2ーブチルアミノ基などがあげられる。

「モノー $C_{3-10}$ シクロアルキルアミノ基」とは、アミノ基中の1個の水素原子を、上記定義「 $C_{3-10}$ シクロアルキル基」で置換した基を意味し、具体例としては、シクロプロピルアミノ基、シクロブチルアミノ基、シクロペンチルアミノ基、シクロペキシルアミノ基、シクロペプチルアミノ基、シクロペナシルアミノ基などがあげられる。

5

10

15

20

25

「モノー $C_{6-10}$ アリールアミノ基」とは、アミノ基中の1個の水素原子を、上記定義「 $C_{6-10}$ アリール基」で置換した基を意味し、具体例としては、フェニルアミノ基、1ーナフチルアミノ基、2ーナフチルアミノ基、インデニルアミノ基、アズレニルアミノ基、ヘプタレニルアミノ基などがあげられる。

「モノー5~10員~テロアリールアミノ基」とは、アミノ基中の1個の水素原子を、上記定義「5~10員~テロアリール基」で置換した基を意味し、具体例としては、フリルアミノ基、チエニルアミノ基、ピロリルアミノ基、イミダゾリルアミノ基、トリアゾリルアミノ基、テトラゾリルアミノ基、チアゾリルアミノ基、ピラゾリルアミノ基、オキサゾリルアミノ基、イソオキサゾリルアミノ基、イソチアゾリルアミノ基、フラザニルアミノ基、チアジアゾリルアミノ基、オキサジアゾリルアミノ基、ピリジルアミノ基、ピラジニルアミノ基、ピリダジニルアミノ基、ピリミジニルアミノ基、トリアジニルアミノ基などがあげられる。

「モノー5~10員~テロアリールアミノ基」の好適な例としては、フリルアミノ基、チエニルアミノ基、ピロリルアミノ基、イミダゾリルアミノ基、チアゾリルアミノ基、ピラゾリルアミノ基、オキサゾリルアミノ基、イソオキサゾリルアミノ基、イソチアゾリルアミノ基、ピリジルアミノ基、ピリミジニルアミノ基をあげることができる。

「モノー4~10員非芳香族へテロ環アミノ基」とは、アミノ基中の1個の水素原子を、上記定義「4~10員非芳香族へテロ環式基」で置換した基を意味し、具体例としては、アゼチジニルアミノ基、ピロリジニルアミノ基、ピペリジニルアミノ基、プアゼノニルアミノ基、アゾカニルアミノ基、ピペラジニルアミノ基、ジアゼパニルアミノ基、ジアゾカニルアミノ基、モルホリニルアミノ基、チオモルホリニルアミノ基、1,1ージオキソチオモルホリニルアミノ基、オキセタニルアミノ基、テトラヒドロフリルアミノ基、テトラヒドロチニルアミノ基、テトラヒドロチェニルアミノ基、テトラヒドロチェニルアミノ基、テトラヒドロチェールアミノ基、テトラヒドロチェールアミノ基、テトラヒドロチェニルアミノ基、テトラヒドロチオピラニルアミノ基などがあげられる。

「モノー4~10員非芳香族へテロ環アミノ基」の好適な例としては、ピロリジニルアミノ基、ピペリジニルアミノ基、アゼパニルアミノ基、ピペラジニルアミノ基、ジアゼパニルアミノ基、モルホリニルアミノ基、チオモルホリニルアミノ基、テトラヒドロフリルアミノ基をあげることができる。

「ジー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の2個の水素原子を、それぞれ同一のまたは異なる、上記定義「 $C_{1-6}$ アルキル基」で置換した基を意味し、具体例としては、N, N-ジメチルアミノ基、<math>N, N-ジエチルアミノ基、<math>N, N-ジーn-プロピルアミノ基、<math>N, N-ジーi-プロピルアミノ基、<math>N, N-ジ-i-プロピルアミノ基、N, N-ジ-i-プチルアミノ基、N, N-ジ-s-プチルアミノ基、N, N-ジーs-プチルアミノ基、N, N-ジ-t-プチルアミノ基、N, N-ジ-t-プチルアミノ基、N-エチルーN-メチルアミノ基、N-1ープロピルーN-メチルアミノ基、N-1ープロピルーN-メチルアミノ基、N-1ープチルーN-メチルアミノ基、N-1ープチルーN-メチルアミノ基、N-1ープチルーN-メチルアミノ基、N-1・プチルーN-メチルアミノ基、N-1・プチルーN-メチルアミノ基、N-1・プチルーN-メチルアミノ基、N-1・プチルーN-メチルアミノ基などがあげられる。

以下に、上記一般式(I)で示される、本発明に係る化合物における各置換基について説明する。

# 25 [R<sup>1</sup>の意義]

5

10

15

20

 $R^{1}$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ 

シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $5\sim10$  員へテロアリール基、 $3\sim10$  員非芳香族へテロ環式基または式 $-NR^{11a}R^{11b}$ (式中、 $R^{11a}$  および $R^{11b}$ は、同一または異なって、水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{3-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $5\sim10$  員へテロアリール基または $4\sim10$  員非芳香族へテロ環式基を意味する。ただし、 $R^{11a}$  および $R^{11b}$ は、下記置換基群 a または下記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。)

ただし、 $R^1$ は、下記置換基群 a または下記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。

 $R^1$ の好適な例としては、下記置換基群 a または下記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、下記置換基群 a または下記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい $3\sim1$ 0員非芳香族へテロ環式基、式-N  $R^{11a}R^{11b}$  (式中、 $R^{11a}$ および $R^{11b}$ は、上記の $R^{11a}$ および $R^{11b}$ と同意義を意味する。)で表される基があげられる(ただし、 $R^{11a}$ および $R^{11b}$ は、下記置換基群 a または下記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。)。

 $R^1$ のより好適な例としては、下記置換基群 d から選ばれる置換基を有していてもよい $C_{1-6}$ アルキル基、式

5

10

15

20

(式中、aは、1ないし4の整数を意味する。)で表される基、式

(式中、bは、1ないし3の整数を意味する。Zは、酸素原子、硫黄原子、カルボニル基、スルホニル基または式 $-NR^z-$ (式中、 $R^z$ は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。)で表される基を意味する。)で表される基(ただし、上記式(II)および式(III)で表される基は、下記置換基群 a または下記置換基

群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。)または式 $-NR^{11}$ ° $R^{11}$ d(式中、  $R^{11}$ °は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。 $R^{11}$ dは、 $C_{1-6}$ アルキル基または式

5

10

15

20

25

(式中、cは、1ないし3の整数を意味する。 $Z^1$ は、酸素原子、硫黄原子、カルボニル基、スルホニル基または式 $-NR^{Z1}-$ (式中、 $R^{Z1}$ は、水素原子または $C_1$ -6アルキル基を意味する。)で表される基を意味する。)で表される基を意味する。 ただし、 $R^{11d}$ は、下記置換基群 a または下記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。)で表される基があげられる。

 $R^1$ のさらに好適な例としては、 $C_{1-6}$ アルキル基、アゼチジン-1-イル基、ピペリジン-1-イル基、ピペリジン-1-イル基、アゼパン-1-イル基、ピペラジン-1-イル基、ジアゼパン-1-イル基、モルホリン-4-イル基、チオモルホリン-4-イル基、1,1-ジオキソチオモルホリン-4-イル基または式 $-NR^{116}R^{11f}$ (式中、 $R^{116}$ は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。 $R^{11f}$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基、ピロリジン-3-イル基、ピペリジン-4-イル基またはテトラヒドロピラン-4-イル基を意味する。ただし、 $R^{11f}$ は、下記置換基群 e から選ばれる置換基を有していてもよい。)で表される基(ただし、上記各基は、下記置換基群 e から選ばれる置換基を有していてもよい。)があげられる。

 $R^1$ の特に好適な例としては、アゼチジンー1ーイル基、ピロリジンー1ーイル基、ピペリジンー1ーイル基、ピペラジンー1ーイル基、ジアゼパンー1ーイル基、モルホリンー4ーイル基(ただし、上記各基は、下記置換基群  $e^\prime$  から選ばれる置換基を有していてもよい。)または式 $-NR^{11g}R^{11h}$ (式中、 $R^{11g}$ は、水素原子またはメチル基を意味する。 $R^{11h}$ は、n-プロピル基、n-ブチル基、ピロリジンー3-イル基、ピペリジンー4-イル基またはテト

ラヒドロピランー4ーイル基を意味する。ただし、R<sup>11h</sup>は、下記置換基群 e'' から選ばれる置換基を有していてもよい。)で表される基があげられる。

R¹の最も好適な例としては、式

5 で表される基から選ばれるいずれか1の基があげられる。

## [置換基群 a の意義]

置換基群 a は、ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、ニトロ基、シアノ基およびオキソ基からなる群を意味する。

## [置換基群 b の意義]

5

10

15

20

25

置換基群 b は、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $5\sim10$  員へテロアリール基、 $3\sim10$  員非芳香族へテロ環式基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $C_{3-6}$ アルケニルオキシ基、 $C_{3-6}$ アルキニルオキシ基、 $C_{3-10}$ シクロアルコキシ基、 $C_{6-10}$ アリールオキシ基、 $C_{6-10}$ アリールオキシ基、 $C_{1-6}$ アルキルチオ基、 $C_{3-6}$ アルケニルチオ基、 $C_{3-6}$ アルキニルチオ基、 $C_{3-6}$ アルキニルチオ基、 $C_{3-6}$ アルキニルチオ基、 $C_{3-6}$ アルキニルチオ基、 $C_{3-6}$ アルキニルチオ基、 $C_{3-6}$ アルキニルチオ基、 $C_{3-10}$ シクロアルキルチオ基、 $C_{6-10}$ アリールチオ基、 $C_{3-10}$ アリールチオ基、 $C_{3-10}$  (式中、 $C_{1-10}$ ) は、単結合または $C_{1-6}$ アルキレン基を意味する。

 $T^2$ は、カルボニル基、スルフィニル基、スルホニル基、式-C(=O) -O-で表される基、式-O-C(=O) -で表される基、式 $-SO_2$ -O-で表される基、式-C(=O) を表される基、式-C(=O)  $-NR^{T1}$ -で表される基、式 $-NR^{T1}$ -で表される基、式 $-SO_2$ - $NR^{T1}$ -で表される基、式 $-SO_2$ - $NR^{T1}$ -で表される基または式 $-NR^{T1}$ - $SO_2$ -で表される基を意味する。

 $T^3$ は、水素原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{3-6}$ アルケニル基、 $C_{3-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $5\sim10$  員へテロアリール基または $4\sim10$  員非芳香族へテロ環式基を意味する。

 $R^{T_1}$ は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。)で表される基からなる群を意味する。

ただし、置換基群 b に記載の各基は、下記置換基群 c から選ばれる置換基を有していてもよい。

#### [置換基群 c の意義]

置換基群 c は、ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $5\sim10$  員へテロアリール基、 $3\sim10$  員

非芳香族へテロ環式基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基および $C_{1-6}$ アルキルチオ基からなる群を意味する。

## [置換基群 d の意義]

置換基群 d は、アミノ基、モノー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基およびジー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基からなる群を意味する。

### [置換基群 e の意義]

5

10

15

20

25

置換基群 e は、ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、シアノ基、ホルミル基、オキソ基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、アミノ基、モノー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基、ジー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、ジアゼパニル基および式ー $T^4-T^5$ (式中、 $T^4$ は、カルボニル基またはスルホニル基を意味する。

 $T^5$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、水酸基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、アミノ基、モノー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基またはジー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基を意味する。)で表される基からなる群を意味する。

ただし、置換基群 e に記載の各基は、水酸基、 $C_{1-6}$ アルキル基、ジー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基、アゼチジニル基またはピロリジニル基を有していてもよい。

## [置換基群 e 'の意義]

置換基群 e'は、メチル基、エチル基、ジメチルアミノ基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基およびピペラジニル基を意味する。

ただし、置換基群 e'に記載の各基は、水酸基、メチル基、ジメチルアミノ基、 アゼチジニル基またはピロリジニル基を有していてもよい。

# [置換基群 e ''の意義]

置換基群 e ''は、メチル基、エチル基、n-プロピル基、アセチル基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、アゼチジニル基、ピロリジニル基およびピペラジニル基を意味する。

ただし、置換基群 e''に記載の各基は、メチル基またはジメチルアミノ基を有していてもよい。

[R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>の意義]

10

15

20

R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>は、水素原子を意味する。

5 [R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>およびR<sup>7</sup>の意義]

 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ および $R^7$ は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、トリフルオロメチル基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、アミノ基、モノー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基、ジー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基、式ー $CO-R^{12}$ (式中、 $R^{12}$ は、水素原子、水酸基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、アミノ基、モノー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基またはジー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基を意味する。)で表される基を意味する。

 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ および $R^7$ の好適な例としては、水素原子、ハロゲン原子、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基またはトリフルオロメチル基があげられる。

 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ および $R^7$ のより好適な例としては、水素原子、ハロゲン原子または $C_{1-6}$ アルキル基があげられる。

 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ および $R^7$ のさらに好適な例としては、水素原子、フッ素原子、塩素原子またはメチル基があげられる。

 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ および $R^7$ は、1)全て水素原子である場合、2)全て水素原子以外の置換基である場合、3)水素原子または水素原子以外の置換基である場合のいずれでもよいが、好適には $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ および $R^7$ のうち、2ないし4個が水素原子である。

かお、式

で表される基の好適な例としては、式

で表される基があげられる。

### [R<sup>8</sup>の意義]

5

10

R®は、水素原子またはC<sub>1-6</sub>アルキル基を意味する。

R®の好適な例としては、水素原子があげられる。

## [R<sup>9</sup>の意義]

 $R^9$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $C_{1-6}$ アルカル基、 $C_{1-6}$ アルカルを表。 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{1-6}$ アルキル基または式 $C_{1-6}$  で表される基を意味する。

15 ただし、R<sup>9</sup>は、上記置換基群 a または上記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。

## [V¹の意義]

V¹は、酸素原子または硫黄原子を意味する。

V¹の好適な例としては、酸素原子があげられる。

## 20 [V<sup>2</sup>の意義]

V<sup>2</sup>は、酸素原子または硫黄原子を意味する。

#### [Wの意義]

15

20

Wは、式-N ( $R^{W3}$ ) - (式中、 $R^{W3}$ は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。) で表される基を意味する。

5 Wの好適な例としては、式-NH-で表される基があげられる。

上記WおよびV<sup>2</sup>の組み合わせとして、好ましくは、

- 1) Wが、式-N ( $R^{W3}$ ) (式中、 $R^{W3}$ は、上記定義と同意義を意味する。) で表される基であり、かつ $V^2$ が、硫黄原子である組み合わせ、
- 2) Wが、式-N ( $R^{W3}$ ) (式中、 $R^{W3}$ は、上記定義と同意義を意味する。)で表される基であり、かつ $V^2$ が、酸素原子である組み合わせであり、より好ましくは、
  - 1) Wが、式-NH-で表される基であり、かつ $V^2$ が、硫黄原子である組み合わせ、
  - 2) Wが、式-NH-で表される基であり、かつV<sup>2</sup>が、酸素原子である組み合わせである。

R°の好適な例としては、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{3-10}$ 。シクロアルキル $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $S\sim 10$  員へテロアリール $C_{1-6}$ アルキル基または $S\sim 10$  員本があげられる(ただし、 $S\sim 10$  は、上記置換基群 a または上記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。)。

R°のより好適な例としては、 $C_{3-10}$ シクロアルキル $C_{1-6}$ アルキル基または $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基があげられる(ただし、R°は、上記置換基群 a または上記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。)。

 $R^9$ のさらに好適な例としては、 $C_{3-10}$ シクロアルキル $C_{1-6}$ アルキル基または  $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基があげられる(ただし、 $R^9$ は、下記置換基群 f から選ばれる置換基を有していてもよい。)。

#### 「置換基群 f]

ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、シアノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基および $C_{1-6}$ アルコキシ基。

R°の特に好適な例としては、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基、シクロヘプチルメチル基、ノルボルナン-2-イルメチル基、ベンジル基があげられる(ただし、R°は、上記置換基群 f から選ばれる置換基を有していてもよい。)。

## [Xの意義]

5

10

15

25

Xは、式-C( $R^{10}$ ) = (式中、 $R^{10}$ は、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、式 $-CO-R^{12}$ (式中、 $R^{12}$ は、上記定義と同意義を意味する。)で表される基を意味する。)で表される基または窒素原子を意味する。

Xの好適な例としては、式-C( $R^{10a}$ )=(式中、 $R^{10a}$ は、水素原子、ハロゲン原子またはシアノ基を意味する。)で表される基または窒素原子があげられる

Xのより好適な例としては、式一CH=で表される基または窒素原子があげられる。

## [Yの意義]

Yは、酸素原子、硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基または式-N( $R^Y$ 20 ) - (式中、 $R^Y$ は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。)で表される基を意味する。

Yの好適な例としては、酸素原子または式-NH-で表される基があげられる。 Yのより好適な例としては、酸素原子があげられる。

一般式(I)で示される、本発明に係る化合物として、好ましくは下記式(I-1)で表される化合物をあげることができる。

R¹およびXは、上記一般式(I)におけるR¹およびXの各意義と同一である

[W<sup>10</sup>の意義]

5 W<sup>10</sup>は、式

(式中、左端の結合手は、-NH-と結合し、右端の結合手は、R<sup>90</sup>と結合する。) で表される基を意味する。

[R<sup>40</sup>、R<sup>50</sup>およびR<sup>60</sup>の意義]\_

 $R^{40}$ 、 $R^{50}$ および $R^{60}$ は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。

 $R^{40}$ 、 $R^{50}$ および $R^{60}$ の好適な例としては、 $R^{40}$ 、 $R^{50}$ および $R^{60}$ が、同一または異なって、水素原子、フッ素原子、塩素原子またはメチル基であり、

 $R^{40}$ 、 $R^{50}$ および $R^{60}$ のより好適な例としては、 $R^{40}$ および $R^{50}$ が水素原子、フッ素原子、塩素原子またはメチル基であり、 $R^{60}$ が水素原子である。

[R<sup>90</sup>の意義]

15

20

 $R^{90}$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、5~10員へテロアリール基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基または $5\sim10$ 員へテロアリール $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。ただし、 $R^{90}$ は、下記置換基群 f から選ばれる置換基を有していてもよい

34

#### 「置換基群 f ]

5

10

15

20

25

ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、シアノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基および $C_{1-6}$ アルコキシ基。

 $R^{90}$ の好適な例としては、 $C_{3-10}$ シクロアルキル $C_{1-6}$ アルキル基または $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基があげられる(ただし、 $R^{90}$ は、上記置換基群 f から選ばれる置換基を有していてもよい。)。

 $R^{90}$ のより好適な例としては、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基、シクロヘプチルメチル基、ノルボルナンー 2 ーイルメチル基、ベンジル基があげられる(ただし、 $R^{90}$ は、上記置換基群 f から選ばれる置換基を有していてもよい。)。

一般式 (I) における好ましい化合物として、当該化合物における上記 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^8$ 、 $R^9$ 、 $V^1$ 、 $V^2$ 、W、XおよびYの各態様を選択し、それらを任意に組み合わせた化合物をあげることができる。

一般式 (I-1) における好ましい化合物として、当該化合物における上記  $R^1$  、  $R^{40}$  、  $R^{50}$  、  $R^{60}$  、  $R^{90}$  、  $W^{10}$  および X の 各態様を選択し、それらを任意に組み合わせた化合物をあげることができる。

一般式(I) または一般式(I-1) における好ましい化合物として、具体的には、実施例3、実施例13、実施例22、実施例28、実施例38、実施例39、実施例52、実施例100、実施例170、実施例172、実施例174、実施例178、実施例179、実施例180、実施例181、実施例182、実施例183、実施例184、実施例185、実施例188、実施例189、実施例190、实施例191、実施例192、実施例193、実施例194、実施例195、実施例196、実施例201、実施例208、実施例209、実施例219、实施例2221、実施例223、実施例224、実施例225、実施例245、実施例246、実施例250、実施例254、実施例258、実施例261、実施例281、実施例285、実施例288、実施例289、実施例290、実施例301、実施例

309、実施例311、実施例312、実施例314、実施例322、実施例326、実施例327、実施例329、実施例330、実施例331、実施例334、 実施例335、実施例337、実施例339、実施例340、実施例341、実施 例342、実施例343、実施例344、実施例345、実施例346、実施例3 47、実施例349、実施例353、実施例354、実施例362、実施例364 、実施例373、実施例376、実施例377、実施例381、実施例383、実 施例387、実施例389、実施例390、実施例391、実施例392、実施例393、実施例394、実施例395、実施例396、実施例397および実施例398に記載の化合物をあげることができる。

5

10

15

20

25

なお、「置換基群から選ばれる置換基を有していてもよい」とは、置換基群に記載された置換基から任意に選択される1ないし3個の置換基を有していてもよいことを意味する。

本発明に係る化合物は、HGFRチロシンキナーゼ阻害作用を有し(薬理試験例 1 および 3)、HGFR活性化に基づくヒト癌細胞の増殖を阻害することにより( 薬理試験例 2)、生体内において腫瘍増殖抑制作用を示す(薬理試験例 5)。また、 本発明に係る化合物は、ヒト癌細胞の遊走を阻害する(薬理試験例 4)。 さらに本 発明に係る化合物は、HGF-HGFRシグナルを介した血管内皮細胞の増殖およ び管腔形成を阻害する(薬理試験例 6 および 7)。

膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍、卵巣癌および血液癌などにおいて、HGFRの過剰発現と癌悪性化(異常増殖、浸潤および転移能亢進)の関与が報告されている(Cancer Research、54,5775-5778(1994)、Biochemical and Biophysical Research Communication,189,227-232(1992)、Oncogene,7,181-185(1992)、Cancer,82,1513-1520(1998)、J. Urology,154,293-298(1995)、Oncology,53,392-397(1996)、Oncogene,14,2343-2350(1999)、Cancer Research,57,5391-5398(1997)、Pathology Oncology Research,5,187-191(1999)、Clinical Cancer Research,9,181-187(2003))。

また、血管内皮細胞上のHGFR活性化により、腫瘍血管新生が促進されることが報告されている (Advances in Cancer Research, <u>67</u>, 257-279 (1995))。

したがって、優れたHGFR阻害作用を有する、本発明に係る化合物は、膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍および卵巣癌など種々の腫瘍に対する抗腫瘍剤、血管新生阻害剤または癌転移抑制剤として有用である。

# 発明を実施するための最良の形態

## [一般製造方法]

5

本発明の化合物は、以下に記載する方法により製造することができる。ただし 、本発明の化合物の製造方法は、これらに限定されるものではない。

10 [製造方法1] 中間体(1m) および(1n) の製造方法

[製造方法1-A] 2-アミノピリジンまたは<math>6-アミノピリミジン誘導体とフェノール、チオフェノールまたはアニリン誘導体とのカップリングを経由する中間体 <math>(1m) および (1n) の製造方法

(式中、 $Y^1$ は、酸素原子、硫黄原子または式-N ( $R^{Y1}$ ) - (式中、 $R^{Y1}$ は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。)を意味する。 $L^1$ は、脱離基を意味する。  $R^{101}$ は $C_{1-6}$ アルキル基またはベンジル基を意味する。  $R^{102}$ は, $C_1$ 

 $_{-6}$ アルキル基、ベンジル基または2-(トリメチルシリル)エチル基を意味する。 $R^{80}$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。Pは、Pミノ基の保護基を意味する。その他各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

5

10

15

20

25

化合物 (1 d) としては、例えば2-rミノー4-クロロピリジン、4-rミノー6-クロロピリミジンなどの市販品があげられる。また、化合物 (1 d) は、化合物 (1 a) を出発原料として、以下の<工程1A-1>、<工程1A-2> >および<工程1A-3>を経由して製造することもできる。

化合物(1 f)としては、例えばp-メチルアミノフェノール スルフェート、N-メチルー1, 4-フェニレンジアミン ジヒドロクロリドなどの市販品があげられる。

化合物 (1 e) は、化合物 (1 f) の式 $R^{80}$ NHーで表される基を保護することにより得ることができる。一般的なアミノ基の保護反応を用いることができる。例えば、化合物 (1 f) とエチル クロロホルメート、メチル クロロホルメート、ベンジル クロロホルメート、ジー t ーブチル ジカーボネートまたは無水トリフルオロ酢酸などとの反応により、化合物 (1 e) を得ることができる。

化合物 (1g) としては、例えばアセトアミノフェン、N-(ヒドロキシフェ

39

ニル)ホルムアミド、4-(N-t-ブトキシカルボニルアミノ) フェノール、4-トリフルオロアセトアミドフェノール、<math>4-アセトアミドチオフェノール、4-(メチルカルバミル) アニリン、4-(t-ブチルカルバミル) アニリンなどの市販品があげられる。

化合物 (1h) としては、例えば4ーニトロフェノール、2ークロロー4ーニトロフェノール、2ーフルオロー4ーニトロフェノール、3ーフルオロー4ーニトロフェノール、4ーニトロチオフェノール、4ーニトロアニリン、2ーメトキシー4ーニトロアニリンなどの市販品があげられる。

また、上記各化合物は、市販品から公知の方法で製造することもできる。 <工程1A-1>

本工程は、化合物(1a)から化合物(1b)を得る工程である。塩基を用いた加水分解反応などを用いることができる。塩基としては水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウムなどの無機塩基を用いることができる。溶媒としては、メタノール、エタノール、水などを用いることができる。反応温度は $0^{\circ}$ Cから加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

<工程1A-2>

5

15

2.0

25

本工程は、化合物(1 b)の化合物(1 c)への転位反応の工程である。化合物(1 b)にアジ化ジフェニルホスホリルおよびトリエチルアミン存在下、式R  $10^2-OH$ で表されるアルコールを反応させると化合物(1 c)を得ることができる。 $R^{10^2}$ の好適な例としては、t-ブチル基、ベンジル基、2-(トリメチ

40

ルシリル) エチル基などがあげられる。溶媒は、 t ーブタノール、ベンジルアルコールのほか、N, N ージメチルホルムアミド、N ーメチルピロリドン、トルエンなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

5 <工程1A-3>

10

15

20

本工程は、化合物(1 c)から脱カルバメート反応により化合物(1 d)を得る工程である。通常アミノ基の脱保護反応に用いる条件、具体的には例えば、塩酸、トリフルオロ酢酸などの酸を用いる脱保護反応、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの無機塩基を用いる脱保護反応、テトラブチルアンモニウムフルオライドなどを用いる脱保護反応などを用いることができる。溶媒としては、メタノール、エタノール、水、テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミドなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

<工程1A-4><工程1A-6><工程1A-7><工程1A-9><工程1 A-10>

本工程は、化合物(1 d)と化合物(1 e)、(1 f)、(1 g)、(1 h)または (1 i) とのカップリング反応により、それぞれ化合物 (1 j)、(1 n)、(1 k)、(1 l) または (1 m) を得る工程である。溶媒としては、Nーメチルピロリドン、N, Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、2ーエトキシエタノール、クロロベンゼンなどを用いることができる。反応系内に、塩基または酸を加えても良く、具体的には例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化ナトリウムなどの無機塩基またはピリジン塩酸塩、塩酸などの酸を用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

25 <工程1A-5>

本工程は、化合物 (1 j) の脱保護により化合物 (1 n) を得る工程である。

通常アミノ基の脱保護反応に用いる条件を用いることができる。具体的には例えば、塩酸、トリフルオロ酢酸などの酸を用いる脱保護反応、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの無機塩基を用いる脱保護反応、テトラブチルアンモニウムフルオライドなどを用いる脱保護反応などが適用できる。また、保護基がベンジルオキシカルボニル基であり、かつ $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ および $R^{10}$ が塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子のいずれでもない場合は、パラジウム炭素、水酸化パラジウムなどを触媒とする接触水素添加反応による脱保護反応なども用いることができる。溶媒としては、メタノール、エタノール、水、テトラヒドロフラン、N、Nージメチルホルムアミドなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱環流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

### <工程1A-8>

5

10

15

20

25

本工程は、化合物(1 k) の脱保護により化合物(1 m) を得る工程である。 <工程 1 A - 5 > と同様の条件を用いることができる。

### <工程1A-11>

本工程は、化合物(1 1)のニトロ基を還元し、化合物(1 m)を得る工程である。一般的に利用されるニトロ基からアミノ基への還元反応に用いられる条件、具体的には例えば、鉄一塩化アンモニウム、もしくは鉄一酢酸などによる還元が適用できる。 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ および $R^{10}$ が塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子のいずれでもない場合は、水酸化パラジウムまたはパラジウム炭素を触媒とした接触水素添加反応なども用いることができる。溶媒としては、メタノール、エタノール、水、N,Nージメチルホルムアミド、酢酸エチル、テトラヒドロフランなどが使用できる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

# <工程1A-12>

本工程は、化合物 (1 m) のアルキル化により、化合物 (1 n) を得る工程である。アルデヒドまたはケトンとの還元的アミノ化反応により、水素原子を $C_{1-}$ 

6アルキル基へと変換することができる。この際還元剤として、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムなどを用いることができ、溶媒として、メタノール、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、ジクロロエタンなどを用いることができる。

また、Tetrahedron, 47(16), 2683(1991) に記載の、ベンゾトリアゾール誘導体を経由してこれを水素化ホウ素ナトリウムなどで還元する方法なども用いることができる。具体的には例えば、化合物(1m)と1-(EFIPE)とができる。具体的には例えば、化合物(1m)と1-(EFIPE)とができる。具体的には例えば、化合物(1m)と1-(EFIPE)とができる。具体的には例えば、化合物(1m)と1-(EFIPE)とができる。ベンゾトリアゾールー1-(EFIPE)とができる。ベンゾトリアゾールー1-(EFIPE)とができる。ベンゾトリアゾールー1-(EFIPE)とができる。ベンゾトリアゾールー1-(EFIPE)とができる。ベンゾトリアゾールー1-(EFIPE)とができる。ベングトリアゾールー1-(EFIPE)とができる。反応温度は1-(EFIPE)とができる。反応温度は1-(EFIPE)の温度であり、反応時間は1-(EFIPE)の時間である。水素化ホウ素ナトリウムによる還元の工程では、溶媒として、テトラヒドロフラン、ジオキサン、メタノールもしくはエタノールなどのアルコールまたはアルコールと1-(EFIPE)の混合溶媒などを用いることができる。反応温度は1-(EFIPE)の混合溶媒などを用いることができる。反応温度は1-(EFIPE)の混合溶媒などを用いることができる。反応温度は1-(EFIPE)の混合溶媒などを用いることができる。反応温度は1-(EFIPE)の混合溶媒などを用いることができる。反応温度は1-(EFIPE)の温度であり、反応時間は1-(EFIPE)の温度である。

20 <工程1A-13>

5

10

15

25

[製造方法1-B] ピリジン-2-カルボン酸エステルまたはピリミジン-6-カルボン酸エステルとフェノール、チオフェノールまたはアニリン誘導体とのカップリングを経由する、中間体(1n)の製造方法

(式中、各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

<工程1B-1><工程1B-2><工程1B-3><工程1B-4><工程1 B-5>

本工程は、化合物(1a)と化合物(1f)、(1g)、(1e)、(1i) または (1h) とのカップリング反応により、それぞれ化合物(1o)、(1p)、(1s)、(1r) または (1q) を得る工程である。<工程1A-4>と同様の方法を用いることができる。

## <工程1B-6>

5

10

15

本工程は、化合物(1 o)のアミノ基を保護し、化合物(1 s)を得る工程である。一般的なアミノ基の保護反応を用いることができる。具体的には例えば、エチル クロロホルメート、メチル クロロホルメート、ベンジル クロロホルメート、ジー t ーブチル ジカーボネート、無水トリフルオロ酢酸などとの反応を用いることができる。反応系内に、塩基を加えてもよく、ピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウムなどの無機塩基を用いることができる。溶媒としては、テトラヒドロフラン、アセトン、水、ジオキサンなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

#### <工程1B-7>

20 本工程は、化合物(1p)をアルキル化し、化合物(1s)を得る工程である。<工程1A-13>と同様の方法を用いることができる。

## <工程1B-8>

本工程は、化合物(1r)をアルキル化し、化合物(1o)を得る工程である。<工程1A-12>と同様の方法を用いることができる。

### 25 <工程1B-9>

本工程は、化合物 (1 r) のアミノ基を保護し、化合物 (1 p) を得る工程で

ある。<工程1B-6>と同様の方法を用いることができる。

<工程1B-10>

本工程は、化合物(1q)のニトロ基を還元し、化合物(1r)を得る工程である。<工程1A-11>と同様の方法を用いることができる。

5 <工程1B-11>

本工程は、化合物(1ps)(化合物(1ps)は、[製造方法1-B]に記載の化合物(1p)および化合物(1s)を意味する。)から化合物(1t)を得る工程である。 <工程1A-1>と同様の方法を用いることができる。

<工程1B-12>

10 本工程は、化合物(1 t ) から化合物(1 u ) を得る工程である。<工程 1 A - 2 > と同様の方法を用いることができる。

<工程1B-13>

15

25

本工程は、化合物(1 u)の2箇所の保護基「 $R^{102}$ -O-C(=O)ー」および「P」を脱保護し、化合物(1 n)を得る工程である。保護基の種類に応じて、塩酸、トリフルオロ酢酸などの酸を用いる脱保護反応、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの無機塩基を用いる脱保護反応、テトラブチルアンモニウムフルオライドなどを用いる脱保護反応、パラジウム炭素、水酸化パラジウムなどを触媒とする接触水素添加反応による脱保護反応などを適宜組み合わせて行うことにより、化合物(1 n)を得ることができる。

20 <工程1B-14><工程1B-16>

本工程は、化合物(1u)の2箇所の保護基「 $R^{102}$ -O-C(=O)ー」および「P」のうち、1箇所のみを脱保護し、それぞれ化合物(1v)または(1w)を得る工程である。2箇所の保護基「 $R^{102}$ -O-C(=O)ー」と「P」が異なる場合にのみ適用できる。具体的には例えば、式 $R^{102}$ -O-C(=O)ーで表される基が2-(P-リメチルシリル)エトキシカルボニル基であり、Pがベンジルオキシカルボニル基の場合、テトラブチルアンモニウムフルオライドに

よる脱保護反応または接触水素添加反応による脱保護反応により、1箇所の保護 基のみを選択的に脱保護することができる。

#### <工程1B-15>

本工程は、化合物(1 v)を脱保護し、化合物(1 n)を得る工程である。 < 工程 1 A - 5 > に記載の方法を用いることができる。

# <工程1B-17>

5

本工程は、化合物(1w)を脱保護し、化合物(1n)を得る工程である。 < 工程1A-5>に記載の方法を用いることができる。

[製造方法2] 4位と、2位または6位にそれぞれ脱離基 $L^1$ および $L^2$ を有する ピリジンまたはピリミジン誘導体(2a)からの、中間体(11)、(1m)、(1k)、(1i)、(1n)の別途製造方法

(式中、L<sup>2</sup>は、脱離基を意味する。その他各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

15 化合物(2a)としては、例えば4,6-ジクロロピリミジン、2-クロロー4-ニトロピリジン、2,4-ジクロロピリジンなどの市販品があげられる。ま

た、化合物(2a)は、市販品から公知の方法で製造することもできる。

<工程2-1><工程2-2><工程2-3><工程2-4><工程2-5>

本工程は、化合物(2 a)と化合物(1 h)、(1 i)、(1 g)、(1 e)または (1 f) とのカップリングにより、それぞれ化合物(2 b)、(2 c)、(2 d)、(2 e) または (2 f) を得る工程である。(2 a) においては、 $L^1$ は $L^2$ より反応性の高い置換基が好ましい。具体的には例えば、 $L^1$ は $L^2$ は塩素原子の組み合わせなどがこれに相当する。本工程には、<工程1A-4>と同様の方法を用いることができる。

## <工程2-6>

5

10 本工程は、化合物(2b)のニトロ基を還元し、化合物(2c)を得る工程である。一般的に利用される、ニトロ基からアミノ基への還元反応に用いられる条件を用いることができる。具体的には例えば、鉄一塩化アンモニウム、または鉄一酢酸などによる還元などを用いることができる。溶媒としては、メタノール、エタノール、水、N,Nージメチルホルムアミド、テトラヒドロフランなどが使用できる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

#### <工程2-7>

本工程は、化合物(2 c)のアミノ基を保護し、化合物(2 d)を得る工程である。<工程 1 B - 6 > と同様の方法を用いることができる。

#### 20 <工程2-8>

25

本工程は、化合物 (2d)をアルキル化し、化合物 (2e)を得る工程である。<工程1A-13>と同様の方法を用いることができる。

# <工程2-9>

本工程は、化合物(2f)のアミノ基を保護し、化合物(2e)を得る工程である。<工程1B-6>と同様の方法を用いることができる。

<工程2-10>

本工程は、化合物(2c)をアルキル化し、化合物(2f)を得る工程である。<工程1A-12>と同様の方法を用いることができる。

<工程2-11><工程2-12><工程2-13><工程2-14><工程2-15>

本工程は、化合物 (2b)、(2c)、(2d)、(2e) または (2f) の脱離基  $L^2$ をアミノ基に変換し、それぞれ化合物 (11)、(1m)、(1k)、(1j) または (1n) を得る工程である。本工程は、封管中で、例えばアンモニアーエタノール溶液などを用いて行うことができる。反応温度は加熱還流の温度であり、反応時間は 10分から 100 時間である。

[製造方法3]式(XI)で表される中間体の製造方法

5

10

15

(式中、 $W^1$ は、単結合、式-C ( $R^{W1}$ ) ( $R^{W2}$ ) - (式中、 $R^{W1}$ および $R^{W2}$ は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、 $C_{1-6}$ アルキル基または $C_{1-6}$ アルコキシ基を意味する。)で表される基または式-NH-基で表される基を意味する。)を意味する。その他各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

[製造方法 3-A]式(XI)で表される中間体のうち、 $V^2$ が硫黄原子、 $W^1$ が式-NHーで表される基、 $R^9$ が $R^9$ aである中間体(3a)の製造方法

$$R^{4}$$
  $R^{5}$   $R^{8}$   $R^{7}$   $R^{6}$   $R^{7}$   $R^{7}$   $R^{6}$   $R^{7}$   $R^{$ 

(式中、 $R^{9a}$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ のした。 はただし、環を構成する炭素原子から、結合手が出ているものに限る)、 $C_{6-10}$ では、 $C_{6-10}$ 

## <工程3A-1>

5

10

15

20

25

本工程は、化合物( $1 \, \mathrm{m} \, \mathrm{n}$ )(化合物( $1 \, \mathrm{m} \, \mathrm{n}$ )は、上記[製造方法 $1 \, \mathrm{-A}$ ]に記載の化合物( $1 \, \mathrm{m}$ )および化合物( $1 \, \mathrm{n}$ )を意味する。以下、同じ。)より、アシルチオウレア誘導体( $3 \, \mathrm{a}$ )を得る工程である。本反応には例えば、式 $\mathbf{R}^{\, 9\, \mathrm{a}} \, \mathrm{-C}$ ( $= \mathrm{O}$ ) $-\mathrm{NC} \, \mathrm{S}$  で表されるアシルイソチオシアネートを、化合物( $1 \, \mathrm{m} \, \mathrm{n}$ )と反応させる方法などが用いられる。反応系内に、カンファースルホン酸などの酸を加えることもできる。溶媒としては、トルエンーメタノール混合溶媒、トルエンーエタノール混合溶媒、アセトニトリル、N,Nージメチルホルムアミド、テトラヒドロフランなどを使用できる。反応温度は室温から加熱還流温度であり、反応時間は $1 \, \mathrm{O}$  分から  $3 \, \mathrm{O}$  時間である。 $\mathbf{R}^{\, 9\, \mathrm{a}} \, \mathrm{+po}$  水酸基、 $-\mathrm{k} \, \mathrm{k} \, \mathrm{p}$  であり、反応時間は $1 \, \mathrm{O}$  分から  $3 \, \mathrm{O}$  時間である。 $\mathbf{R}^{\, 9\, \mathrm{a}} \, \mathrm{+po}$  水酸基、 $-\mathrm{k} \, \mathrm{k} \, \mathrm{p}$  であり、これらの脱保護を適宜行うことができる。

なお、式 $R^{9a}-C$ (=O)-NCSで表されるアシルイソチオシアネートは、式 $R^{9a}-C$ (=O)-C1で表される酸クロライドとチオシアン酸カリウムとの反応により得るこができる。溶媒としては、アセトニトリル、酢酸エチルなどが用いられる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から

100時間である。

## <工程3A-2>

本工程は、化合物(1w)から化合物(3b)を得る工程である。<工程 3A -1>と同様の方法を用いることができる。

## 5 <工程3A-3>

本工程は、化合物(3b)の脱保護により化合物(3a)を得る工程である。 <工程1A-5>と同様の方法を用いることができる。

[製造方法 3-B]式(XI)で表される中間体のうち、 $V^2$ が酸素原子、 $W^1$ が式-NH-で表される基、 $R^9$ が $R^9$ °である中間体(3f)の製造方法

(式中、各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

#### <工程3B-1>

10

15

20

本工程は、化合物( $1 \, \mathrm{m} \, \mathrm{n}$ )より、アシルウレア誘導体( $3 \, \mathrm{f}$ )を得る工程である。例えば式 $\mathrm{R}^{9\, \mathrm{a}} - \mathrm{C}$ ( $= \mathrm{O}$ )  $- \mathrm{NCO} \, \mathrm{v}$ 表されるアシルイソシアネートを、化合物( $1 \, \mathrm{n}$ )と反応させる方法などを用いることができる。溶媒としては、 $\mathrm{N}$ , $\mathrm{N} - \mathrm{v}$  ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフランなどが使用できる。反応温度は $\mathrm{O}^{\, \mathrm{C}} \, \mathrm{v}$  ら加熱還流の温度であり、反応時間は $\mathrm{I} \, \mathrm{O} \, \mathrm{c} \, \mathrm{o} \, \mathrm{o} \, \mathrm{o}$  時間である。 $\mathrm{R}^{9\, \mathrm{a}} \, \mathrm{e} \, \mathrm{o} \, \mathrm{o} \, \mathrm{o}$  中の水酸基、 $\mathrm{-} \, \mathrm{w} \, \mathrm{o} \, \mathrm{e} \, \mathrm{o} \, \mathrm{e} \, \mathrm{o} \, \mathrm{o}$  に入る場合は、以後最終物に到るまでのいずれかの工程で、これらの脱保護を適宜行うことができる。

なお、式 $R^{9a}-C$  (=O) -NCOで表されるアシルイソシアネートは、式 $R^{9a}-C$  (=O)  $-NH_2$ で表される酸アミドとオギザリル クロリドとの反応に

より得ることができる。溶媒としては、1,2ージクロロエタンなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は1時間から100時間である。

<工程3B-2>

本工程は、化合物(1w)より、アシルウレア誘導体(3g)を得る工程である。<工程 3B-1>と同様の方法を用いることができる。

<工程3B-3>

本工程は、化合物 (3 g) の脱保護により化合物 (3 f) を得る工程である。 < 工程 1 A - 5 > と同様の方法を用いることができる。

[製造方法 3-C] 式 (XI) で表される中間体のうち、 $V^2$ が酸素原子、 $W^1$ が  $W^2$  (式中、 $W^2$ は、単結合、式-C  $(R^{W1})$   $(R^{W2})$  - (式中、 $R^{W1}$ および $R^{W}$   $^2$ は、同一または異なって、水素原子、ハロゲン原子、 $C_{1-6}$ アルキル基または $C_{1-6}$ アルコキシ基を意味する。)で表される基を意味する。)で表される基、 $R^9$  が $R^{9b}$ である中間体(3o)の製造方法

(式中、 $R^{103}$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基またはベンジル基を意味する。 $R^{9b}$ は3~10 員非芳香族へテロ環式基(ただし、環を構成する原子中に窒素原子が必ず含まれ、かつ窒素原子から、結合手が出ているものに限る)または式 $-NR^{11a}R^{11b}$  (式中、 $R^{11a}$  および $R^{11b}$  は、上記定義と同意義を意味する)で表される基(ただし、 $R^{9b}$  は、上記置換基群 a または上記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。なお、 $R^{9b}$  中の置換基として、水酸基または一級もしくは二級アミノ基が含まれる場合、これらの基が適切な保護基で保護されていてもよい。)を意味する。その他各記号は、上記定義と同意義を意味する。

5

10

化合物 (3k) としては、例えばベンジル マロネート、モノーベンジル 2 ーフルオロマロネートなどの市販品があげられる。

化合物(31)としては、例えばエチル マロニルクロライド、メチル マロ

ニルクロライド、エチル オギザリルクロライド、メチル オギザリルクロライドなどの市販品があげられる。

また、上記各化合物は、市販品から公知の方法で製造することもできる。

## <工程3C-1>

5

10

20

25

本工程は、化合物(3 k)と式R %  $^{9}$   $^{6}$ 

#### 15 <工程3C-2>

本工程は、化合物(3 1)と式 $R^{9b}$ -Hで表されるアミンまたはその塩との縮合反応により、化合物(3 m)を得る工程である。溶媒としては、N, N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジクロロメタンなどを用いることができる。トリエチルアミンなどの有機塩基を適宜用いることもできる。反応温度は0℃から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

#### <工程3C-3>

本工程は、化合物(3 m)から化合物(3 n)を得る工程である。塩基を用いた加水分解反応を用いることができる。塩基としては、水酸化リチウムなどを用いることができる。なお、R<sup>103</sup>がベンジル基で、かつR<sup>9b</sup>上に置換基として塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子などを含まない場合は、パラジウム炭素、水酸化パラジウムなどを触媒とした接触水素添加反応なども用いることができる。溶媒

としては、メタノール、エタノール、水、N, N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、酢酸エチルなどを用いることができる。反応温度は0  $\mathbb C$  から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30 時間である。

### <工程3C-4>

5

10

15

20

本工程は、化合物( $1 \, \mathrm{mn}$ )と化合物( $3 \, \mathrm{n}$ )の縮合反応により、化合物( $3 \, \mathrm{o}$ )を得る工程である。縮合剤として、 $1 \, \mathrm{-}\, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x}$  塩酸塩、( $1 \, \mathrm{H} \, \mathrm{-} \, \mathrm{1}$  、  $2 \, \mathrm{y} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x}$  「 $1 \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x}$  」) ホスホニウム ヘキサフルオロホス フェートなどを用いることができる。トリエチルアミンなどの有機塩基を適宜用 いることもできる。溶媒としては、テトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミドなどを用いることができる。反応温度は $1 \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x}$  、反応時間は $1 \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x} \, \mathrm{x}$  の時間である。

<工程3C-5><工程3C-6><工程3C-10>

本工程は、化合物 (1 w)、(1 o r)(化合物 (1 o r) は、上記[製造方法 1 o r ] に記載の化合物 (1 o) および化合物 (1 r) を意味する。以下、同じ。)または (2 f) より、それぞれ化合物 (3 p)、(3 q) または (3 s) を得る工程 3 C - 4 > 2 constant と同様の方法を用いることができる。

#### <工程3C-7>

本工程は、化合物 (3 q) から化合物 (3 r) を得る工程である。 <工程 1 A -1 >と同様の方法を用いることができる。

#### <工程3C-8>

本工程は、化合物(3r)の化合物(3p)への転位反応の工程である。<工程 1A-2> と同様の方法を用いることができる。

#### <工程3C-9>

25 本工程は、化合物 (3 p) の脱保護により化合物 (3 o) を得る工程である。 <工程1A-5>と同様の方法を用いることができる。

# <工程3C-11>

5

10

15

本工程は、化合物 (3 s) の脱離基 $L^2$ をアミノ基に変換し、化合物 (3 o) 得る工程である。<工程2-11>と同様の方法を用いることができる。

[製造方法 3-D]式(XI)で表される中間体のうち、 $V^2$ が酸素原子、 $W^1$ が式-NH-で表される基、 $R^9$ が $R^9$ bである中間体(3t)の合成方法

(式中、各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

#### <工程3D-1>

本工程は、化合物(1 m n)から化合物(3 t)を得る工程である。化合物(1 m n)をN-(クロロカルボニル)イソシアネートまたはフェニル イソシアネートホルメートと反応させ、ついで式 $R^{9b}-H$ で表されるアミンと反応させる方法などが用いられる。ジイソプロピルアミン,トリエチルアミンなどの塩基を用いてもよい。溶媒としては、ジクロロメタン、ジクロロエタン、テトラヒドロフランなどが用いられる。反応温度は $0 \sim 0$ 0から加熱還流の温度であり、反応時間は100分から300時間である。

## <工程3D-2>

本工程は、化合物(1 w)から化合物(3 u)を得る工程である。<工程 3 D -1>と同様の方法を用いることができる。

#### <工程3D-3>

20 本工程は、化合物 (3 u) の脱保護により化合物 (3 t) を得る工程である。 <工程1A-5>と同様の方法を用いることができる。

なお、R<sup>9</sup>bで表される基が置換基としてアミノ基または水酸基などを有する場合、またはY<sup>1</sup>が式-NH-で表される基の場合などは、この工程の前のいずれかの工程で保護反応を、この工程の後のいずれかの工程で脱保護反応を適宜行うことができる。

[製造方法4] 製造方法3-Cにおける各種中間体合成の別法

5

10

15

(式中、各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

<工程4-1><工程4-4><工程4-7><工程4-10>

本工程は、化合物 (1mn)、(1w)、(1or) または (2f) と化合物 (3k) との縮合反応により、それぞれ化合物 (4a)、(4c)、(4e) または (4g) を得る工程である。 <工程 3C-4> と同様の方法を用いることができる。 <工程 4-2> <工程 4-5> <工程 4-8> <工程 4-11>

本工程は、化合物 (4 a)、(4 c)、(4 e) または (4 g) からそれぞれ化合物 (4 b)、(4 d)、(4 f) または (4 h) を得る工程である。<工程 1 A-1 >と同様の方法を用いることができる。ただし、<工程 4 -5 >および<工程 4 -8 >においては、ピリジン 2 位アミノ基またはカルボキシル基の保護基が脱保

護されない条件で、脱保護を行う。具体的には例えば、 $R^{101}$ または $R^{102}$ が $C_1$  $_{-6}$ アルキル基または2-(トリメチルシリル)エチル基で、 $R^{103}$ がベンジル基の場合、接触水素添加反応を行うことで、化合物(4d)または(4f)を得ることができる。

5 <工程4-3><工程4-6><工程4-9><工程4-12>

本工程は、化合物 (4 b)、(4 d)、(4 f) または (4 h) と、式 $R^{9b}$ -Hで表されるアミンまたはその塩との縮合反応により、それぞれ化合物 (3 o)、(3 p)、(3 q) または (3 s) を得る工程である。 <工程 3 C - 1 > と同様の方法を用いることができる。

10 [製造方法5] 中間体(5 f)の製造方法

(式中、 $R^{W3}$ は、水素原子または $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。その他各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

(5g)

Н

化合物 (5 a) は、式 $R^{W3}$ -NHで表されるアミンとフェニル クロロホルメートまたはフェニル クロロチオノホルメートより、WOO2/32872(製造方法16、製造例316-1もしくは製造例316-2)に記載の方法または J. Org. Chem., 2000, 65 (19), 6237に記載の方法に準じ

て製造することができる。なお、式R<sup>w3</sup>-NHで表されるアミンは、市販品を用いることができる。

化合物(5 b)は、式 $R^{9a}-C$ (=O)-OHで表されるカルボン酸と塩化チオニルなどとの反応により得ることができる。なお、式 $R^{9a}-C$ (=O)-OHで表されるカルボン酸は、市販品を用いることができる。

#### <工程5-1>

5

10

15

20

25

本工程は、化合物(5 b)を用いたアシル化により、化合物(5 a)から化合物(5 c)を得る工程である。溶媒としては、テトラヒドロフラン、ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロベンゼンなどを用いることができる。水素化ナトリウム、ピリジン、トリエチルアミンなどの塩基を用いてもよい。反応温度は0 Cから加熱還流の温度であり、反応時間は1 0 分から3 0 時間である。

#### <工程5-2><工程5-3>

本工程は、化合物(1 m n)または(1 w)と、化合物(5 c)との反応により、それぞれ化合物(5 f)または(5 g)を得る工程である。溶媒としては、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、<math>N-メチルピロリドン、テトラヒドロフランなどを用いることができる。水素化ナトリウム、ピリジン、トリエチルアミンなどの塩基を適宜用いてもよい。反応温度は<math>0 cから加熱還流の温度であり、反応時間は1 c0分から2 c0時間である。

なお、R<sup>9</sup>aで表される基が置換基としてアミノ基または水酸基などを有する場合、またはY<sup>1</sup>が式-NH-で表される基の場合などは、この工程の前のいずれかの工程で保護反応を、以後のいずれかの工程で脱保護反応を適宜行うことができる。

#### <工程5-4>

本工程は、化合物(5g)の脱保護により化合物(5f)を得る工程である。 <工程1A-5>と同様の方法を用いることができる。

[製造方法6] 中間体(6 c)の製造方法

(式中、各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

化合物(6a)は、式 $R^{W3}$ -NHで表されるアミンと式 $R^{9b}$ -Hで表されるアミンとのウレア形成反応により得ることができる。Synthesis, 1189 (1997) に記載の方法に準じて製造することができる。式 $R^{W3}$ -NHで表されるアミンおよび式 $R^{9b}$ -Hで表されるアミンは、市販品を用いることができる。

## <工程6-1>

5

本工程は、化合物(6 a)から化合物(6 b)を得る工程である。試薬として
フェニル クロロホルメートまたはフェニル クロロチオノホルメートを用いる
。溶媒としては、テトラヒドロフラン、ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロ
ベンゼンなどを用いることができる。水素化ナトリウム、ピリジン、トリエチル
アミンなどの塩基を用いてもよい。反応温度は0℃から加熱還流の温度であり、
反応時間は10分から30時間である。

# 15 <工程6-2><工程6-3>

本工程は、化合物(1 m n)または(1 w)と、化合物(6 b)との反応により、それぞれ化合物(6 c)または(6 d)を得る工程である。溶媒としては、

N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、N-メチルピロリドン、テトラヒドロフランなどを用いることができる。水素化ナトリウム、ピリジン、トリエチルアミンなどの塩基を適宜用いてもよい。反応温度は0℃から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

なお、 $R^{9b}$ で表される基が置換基としてアミノ基または水酸基などを有する場合、または $Y^1$ が式-NH-で表される基の場合などは、この工程の前のいずれかの工程で保護反応を、以後のいずれかの工程で脱保護反応を適宜行うことができる。

## <工程6-4>

5

10 本工程は、化合物 (6 d) の脱保護により化合物 (6 c) を得る工程である。 <工程1A-5>と同様の方法を用いることができる。

[製造方法7]式(XII)で表される中間体の製造方法

(式中、各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

15[製造方法7-A] 式 (X I I) で表される中間体のうち、R¹がR¹ªである中間体 (7 e) の製造方法

(式中、 $R^{1a}$ は、 $3\sim10$  員非芳香族へテロ環式基(ただし、環を構成する原子中に窒素原子が必ず含まれ、かつ窒素原子から、結合手が出ているものに限る)または式 $-NR^{11a}R^{11b}$ (式中、 $R^{11a}$ および $R^{11b}$ は、上記定義と同意義を意味する)で表される基( $R^{1a}$ は上記置換基群 a または上記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。なお、 $R^{1a}$ 中の置換基として、水酸基または一級もしくは二級アミノ基が含まれる場合、これらの基が適切な保護基で保護されていてもよい。)を意味する。その他各記号は、上記定義と同意義を意味する。)
<工程 7A-1><工程 7A-2><工程 7A-3><工程 7A-4><工程 7A-4><工程 7A-5>

5

10

15

本工程は、化合物(1 1)、(1 m)、(1 k)、(1 j)または(1 n)からそれぞれ化合物(7 a)、(7 b)、(7 c)、(7 d)または(7 e)を得る工程である。例えば、式Ar-OC(=O)-C1で表される化合物、式Ar-OC(=S) -C1で表される化合物(式中、Arは、 $\Lambda$ 口ゲン原子、メチル基、メトキシ基およびニトロ基から選ばれる置換基を1または2個有していてもよいフェニル基を意味する。)などを用いて、化合物(1 l)、(1 m)、(1 k)、(1 j)または(1 n)をカルバミン酸エステルまたはカルバミン酸チオエステル誘導体とした

後、アミンと反応させる方法を用いることができる。あるいは、化合物(11)、(1m)、(1k)、(1j)または(1n)にカルバメート誘導体、チオカルバメート誘導体、イソシアネート誘導体、イソチオシアネート誘導体を反応させ、対応するウレア誘導体、チオウレア誘導体に変換することもできる。溶媒としては、クロロホルム、トルエン、N-メチルピロリドン、N,N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、クロロベンゼンなどを用いることができる。また、これらの溶媒と水との混合溶媒を用いることもできる。塩基を用いることもでき、具体的には例えばピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化ナトリウム、水酸化ナトリウムなどの無機塩基を用いることができる。反応温度は0℃から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

なお、上記工程後、R¹ª上の置換基変換を行うため、一般に用いられている酸化反応、還元反応、エステル形成反応、アミド形成反応、保護基導入反応、脱保護反応、加水分解反応などを以後の適切な工程で適宜行うこともできる。具体的には例えば、化合物(11)、(1k)または(1j)とケトンまたはアルデヒドを有するアミンとを反応させた後、さらにアミンとの還元的アミノ化反応により、R¹ª上にアミン側鎖を導入する方法などが当てはまる。この際還元剤としてシアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムなどを用いることができる。溶媒としては、メタノール、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、ジクロロエタンなどを用いることができる。あるいは、化合物(11)、(1k)または(1j)とエステルを有するアミンとを反応させて得られる化合物のエステル部分を、含水エタノール中で水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの塩基によりエステルを加水分解した後、縮合剤を用いてアミド誘導体に変換することもできる。この際溶媒として、N,Nージメチルホルムアミド、テトラヒドロフランなどを用いることができる。縮合剤としては1ーエチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩、(1Hー

1, 2, 3 ーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ)(トリ(ジメチルアミノ))ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェートを使うことができる。反応温度は0℃から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

<工程7A-6>

本工程は、化合物(7a)の還元により、化合物(7b)を得る工程である。<工程1A-11>と同様に行うことができる。

<工程7A-7>

本工程は、化合物 (7 b) のアミノ基を保護し、化合物 (7 c) を得る工程である。<工程 1 B - 6 > と同様に行うことができる。

10 <工程7A-8>

本工程は、化合物 (7 c) のアルキル化により、化合物 (7 d) を得る工程である。<工程 1A-13> と同様に行うことができる。

<工程7A-9>

本工程は、化合物(7 d)の脱保護により、化合物(7 e)を得る工程である 。 <工程 1A-5> と同様に行うことができる。

<工程7A-10>

本工程は、化合物(7b)のアルキル化により、化合物(7e)を得る工程である。<工程1A-12>と同様に行うことができる。

[製造方法 7-B]式 (XII) で表される中間体のうち、 $R^1$ が $R^{1b}$ である中 20 間体 (7j) の製造方法

(式中、 $R^{1b}$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{6-10}$ アリール基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ アリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ でリール $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{6-10}$ でルキル基、 $C_{6-10}$ でルキル基、 $C_{6-10}$ での最近点では、 $C_{6-10}$ での表が高世界を構成する炭素原子から、結合手が出ているものに限る)、 $C_{6-10}$ でルキル基( $C_{6-10}$ でルキル基、 $C_{6-10}$ でルキル基、 $C_{6-10}$ でルキル基、 $C_{6-10}$ でルキル基、 $C_{6-10}$ でルキル基、 $C_{6-10}$ での表が高世界を構成する。 $C_{10}$ での定義をは、 $C_{10}$ での定義を記録を表する。 $C_{10}$ でのできまが表えていてもよい。)を意味する。その他各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

5

10

15

<工程7B-1><工程7B-2><工程7B-3><工程7B-4><工程7B-5>

本工程は、化合物 (11)、(1m)、(1k)、(1j) または (1n) よりそれ ぞれ化合物 (7f)、(7g)、(7h)、(7i) または (7j) を得る工程である。具体的には、化合物 (11)、(1m)、(1k)、(1j) または (1n) とカル ボン酸ハロゲン化物、カルボン酸無水物、チオカルボン酸ハロゲン化物などを反

応させる方法、あるいは化合物 (11)、(1m)、(1k)、(1j) または (1n) とカルボン酸とを、例えば (1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) (トリ (ジメチルアミノ)) ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェートなどの縮合剤存在下、反応させる方法を用いることにより、化合物 (7f)、(7g)、(7h)、(7i) または (7j) を得ることができる。また、チオアミド誘導体を得るには、アミド誘導体合成後、ローソン試薬 (Org. Synth., 1990, VII, 372、J. Org. Chem., 1990, 55 (14), 4484) などを用いてチオアミド誘導体へ変換することもできる。溶媒としては、テトラヒドロフラン、クロロホルム、トルエン、Nーメチルピロリドン、N, Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、クロロベンゼンなどを用いることができる。塩基を用いることもでき、具体的には例えばピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化ナトリウムなどの無機塩基を用いることができる。反応温度は0℃から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

なお、上記工程後、R<sup>1b</sup>上の置換基変換を行うため、上記[製造方法7-A]の<工程7A-1>に記載の方法と同様に、一般に用いられている酸化反応、還元反応、エステル形成反応、アミド形成反応、保護基導入反応、脱保護反応、加水分解反応などを以後の適切な工程で適宜行うこともできる。

<工程7B-6>

5

10

15

20 本工程は、化合物(7f)の還元により、化合物(7g)を得る工程である。 <工程1A-11>と同様に行うことができる。

<工程7B-7>

本工程は、化合物 (7g) のアミノ基を保護し、化合物 (7h) を得る工程である。<工程 1B-6> と同様に行うことができる。

25 <工程7B-8>

本工程は、化合物 (7h) のアルキル化により、化合物 (7i) を得る工程で

ある。<工程1A-13>と同様に行うことができる。

## <工程7B-9>

本工程は、化合物(7 i )の脱保護により、化合物(7 j )を得る工程である。<工程 1A-5> と同様に行うことができる。

# 5 <工程7B-10>

10

15

本工程は、化合物(7g)のアルキル化により、化合物(7j)を得る工程である。<工程1A-12>と同様に行うことができる。

[製造方法7-C]式(XII)で表される中間体のうち、 $R^1$ が $R^1$ °である中間体(7o)の製造方法

(式中、 $R^{1\circ}$ は、 $C_{1-6}$ アルコキシ基( $R^{1\circ}$ は、上記置換基群 a または上記置換基群 b から選ばれる置換基を有していてもよい。なお、 $R^{1\circ}$ 中の置換基として、水酸基または一級もしくは二級アミノ基が含まれる場合、これらの基が適切な保護基で保護されていてもよい。)を意味する。その他各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

<工程7C-1><工程7C-2><工程7C-3><工程7C-4><工程7 C-5>

本工程は、化合物(1 1)、(1 m)、(1 k)、(1 j)または(1 n)からそれぞれ化合物(7 k)、(7 1)、(7 m)、(7 n)または(7 o)を得る工程である。化合物(1 1)、(1 m)、(1 k)、(1 j)または(1 n)とクロル炭酸エステル、クロル炭酸チオエステル、ジアルキル ジカーボネートなどと反応させて、化合物(7 k)、(7 1)、(7 m)、(7 n)または(7 o)を得ることができる。塩基を用いることもでき、ピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水酸化ナトリウムなどの無機塩基を用いることができる。溶媒としては、テトラヒドロフラン、クロロホルム、ジクロロエタン、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、クロロベンゼンなどを用いることができる。また、これらの溶媒と水との混合溶媒を用いることもできる。反応温度は0℃から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

なお、上記工程後、R<sup>1</sup>°上の置換基変換を行うため、上記[製造方法7-A]の<工程7A-1>に記載の方法と同様に、一般に用いられている酸化反応、還元反応、エステル形成反応、アミド形成反応、保護基導入反応、脱保護反応、加水分解反応などを以後の適切な工程で適宜行うこともできる。

<工程7C-6>

本工程は、化合物 (7k) の還元により、化合物 (7l) を得る工程である。 < 工程 1A-11> と同様に行うことができる。

20 <工程7C-7>

5

10

15

25

本工程は、化合物 (71) のアミノ基を保護し、化合物 (7m) を得る工程である。<工程1B-6>と同様に行うことができる。

<工程7C-8>

本工程は、化合物(7m)のアルキル化により、化合物(7n)を得る工程である。<工程1A-13>と同様に行うことができる。

<工程7C-9>

本工程は、化合物(7n)の脱保護により、化合物(7o)を得る工程である。<工程1A-5>と同様に行うことができる。

# <工程7C-10>

5

本工程は、化合物 (71) のアルキル化により、化合物 (7o) を得る工程である。<工程 1A-12> と同様に行うことができる。

[製造方法8]式(I)で表される本発明の化合物の製造方法

$$\begin{array}{c|c}
R^{4} & R^{5} & R^{8} \\
R^{4} & N & N & R_{9} \\
\hline
R^{3} & X & R^{6} \\
R^{1} & N & R^{2} \\
H & (I)
\end{array}$$

(式中、各記号は、上記定義と同意義を意味する。)

10 (式中、Y<sup>2</sup>は、スルフィニル基またはスルホニル基を意味する。その他各記号 は上記定義と同意義を意味する。)

<工程8-1>

本工程は、化合物(8 a)、すなわち上記中間体(X I)から本発明の化合物(I-A)を得る工程である。

1) R¹またはR°に水酸基または一級もしくは二級のアミノ基が含まれない場合で、かつY¹が式-NH-で表される基以外の基である場合

5

10

15

20

25

(方法1) 式Ar-OC(=O) -C1で表される化合物、式Ar-OC(=S) -C1で表される化合物(式中、Arは、上記定義と同意義を意味する。)などを用いて、化合物(8a)をカルバミン酸エステルまたはカルバミン酸チオエステル誘導体とした後、アミンと反応させて、本発明の化合物(I-A)を得ることができる。または、化合物(8a)にカルバメート誘導体、チオカルバメート誘導体、イソシアネート誘導体、イソチオシアネート誘導体を反応させ、本発明の化合物(I-A)に変換することもできる。溶媒としては、クロロホルム、トルエン、Nーメチルピロリドン、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、クロロベンゼンなどを用いることができる。また、これらの溶媒と水との混合溶媒を用いることもできる。塩基を用いることもでき、具体的には例えばピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化ナトリウム、水酸化ナトリウムなどの無機塩基を用いることができる。反応温度は0Cから加熱還流の温度であり、反応時間は1O分から3O時間である。

(方法 2) 化合物(8 a)とカルボン酸ハロゲン化物、カルボン酸無水物、チオカルボン酸ハロゲン化物などを反応させて、本発明の化合物(I-A)を得ることができる。または、化合物(8 a)とカルボン酸とを、例えば(1H-1, 2 , 3-ベンゾトリアゾールー1-イルオキシ)(トリ(ジメチルアミノ))ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェートなどの縮合剤存在下反応させて、本発明の化合物(<math>I-A)を得ることができる。溶媒としては、テトラヒドロフラン、クロロホルム、トルエン、N-メチルピロリドン、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、クロロベンゼンなどを用いることができる。塩基を用

いることもでき、具体的には例えばピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化ナトリウムなどの無機塩基を用いることができる。反応温度は0℃から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

5 (方法3)化合物(8 a )とクロル炭酸エステル、クロル炭酸チオエステル、ジアルキル ジカーボネートなどとを反応させて、本発明の化合物(I ー A )を得ることができる。塩基を用いることもでき、ピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水酸化ナトリウムなどの無機塩基を用いることができる。溶媒としては、テトラヒドロフラン、クロロホルム、ジクロロエタン、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、クロロベンゼンなどを用いることができる。また、これらの溶媒と水との混合溶媒を用いることもできる。反応温度は0℃から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

2) R¹またはR³に水酸基または一級もしくは二級のアミノ基が含まれる場合、 あるいはY¹が式-NH-で表される基の場合

これらの置換基を適宜保護した後に上記反応を行い、その後適宜脱保護することにより、本発明の化合物(I-A)を得ることができる。

3)また、これらの工程の後に、R<sup>1</sup>またはR<sup>9</sup>上の置換基変換を行うため、上記 [製造方法7-A]の<工程7A-1>に記載の方法と同様に、一般に用いられ ている酸化反応、還元反応、エステル形成反応、アミド形成反応、保護反応、脱 保護反応、加水分解反応などを適宜行うこともできる。

#### <工程8-2>

15

20

本工程は、化合物(8b)、すなわち上記中間体(XII)から本発明の化合物(I-A)を得る工程である。

25 1) R¹またはR°に水酸基または一級もしくは二級のアミノ基が含まれない場合で、かつY¹が式-NH-で表される基以外の基である場合

(方法1) 化合物 (8 b) とアシルイソチオシアネートとを反応させて、本発明 の化合物 (I-A) を得ることができる。反応系内に、カンファースルホン酸な どの酸を加えることもできる。溶媒としては、トルエンーメタノール混合溶媒、トルエンーエタノール混合溶媒、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、テトラヒドロフランなどを使用できる。反応温度は室温から加熱還流温度で あり、反応時間は10分から30時間である。

5

10

15

20

25

(方法3) 化合物(8 b)と化合物(3 n)の縮合反応により、本発明の化合物 (I-A) を得ることができる。縮合剤としては、1-xチルー3-(3-ジメ チルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩、(1H-1, 2, 3-ベンゾトリ アゾール-1-イルオキシ)(トリ(ジメチルアミノ))ホスホニウム ヘキサフ ルオロホスフェートなどを用いることができる。トリエチルアミンなどの有機塩 基を適宜用いることもできる。溶媒としては、テトラヒドロフラン、N,N-ジメチルホルムアミドなどを用いることができる。反応温度は0 $^{\circ}$ から加熱還流の 温度であり、反応時間は10分から30時間である。

(方法 5) 化合物 (8 b) と化合物 (6 b) との反応により、本発明の化合物 ( I-A) を得ることができる。溶媒としては、N, N-ジメチルホルムアミド、

ジメチルスルホキシド、Nーメチルピロリドン、テトラヒドロフランなどを用いることができる。水素化ナトリウム、ピリジン、トリエチルアミンなどの塩基を適宜用いてもよい。反応温度は0℃から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

(方法6)  $R^1$ 、 $R^9$ または $R^{10}$ にアルコキシカルボニル基が含まれない場合、化合物 (8 b) と化合物 (3 k) とを縮合反応させた後、得られた化合物の $R^{103}$  を脱保護し、次いでアミンまたはその塩との縮合反応を行うことにより、本発明の化合物 (I-A) を得ることができる。

5

10

15

20

25

化合物(8 b)と化合物(3 k)との縮合反応では、縮合剤として1-xチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩、(1H-1, 2 , 3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ)(トリ(ジメチルアミノ))ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェートなどを用いることができる。トリエチルアミンなどの有機塩基を適宜用いることもできる。溶媒としては、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミドなどを用いることができる。反応温度は0  $\mathbb{C}$ から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

R 103の脱保護では、塩基を用いた加水分解反応などを用いることができる。

アミンまたはその塩との縮合反応では、カルボン酸とアミンの一般的な縮合反応を用いることができる。具体的には例えば、溶媒として、N, N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフランなどを用い、縮合剤として、カルボニルジイミダゾール、ジシクロヘキシルカルボジイミド、1-エチルー3ー(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩、(1 H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾールー1-イルオキシ)(トリ(ジメチルアミノ))ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェートなどを用いることができる。トリエチルアミンなどの有機塩基を適宜用いることもできる。反応温度は0℃から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から30時間である。

2) R¹またはR°に水酸基または一級もしくは二級のアミノ基が含まれる場合、

あるいはY<sup>1</sup>が式-NH-で表される基の場合

これらの置換基を必要に応じて保護した後に上記反応を行い、その後適宜脱保 護することにより、本発明の化合物 (I-A) を得ることができる。

3)また、これらの工程の後に、R<sup>1</sup>またはR<sup>9</sup>上の置換基変換を行うため、上記 [製造方法7-A]の<工程7A-1>に記載の方法と同様に、一般に用いられ ている酸化反応、還元反応、エステル形成反応、アミド形成反応、保護反応、脱 保護反応、加水分解反応などを適宜行うこともできる。

### <工程8-3>

5

10

15

20

本工程は、本発明の化合物(I-B)を本発明の化合物(I-C)へ酸化する工程である。酸化剤としては、過酸化水素、過酢酸、メタ過ヨウ素酸塩、3-クロロ過安息香酸などを用いることができ、溶媒としては、メタノール、水、ジクロロメタン、クロロホルムなどを用いることができる。反応温度は0 C から加熱還流の温度であり、反応時間は10 分から30 時間である。

### 「製造方法9]

上記中間体(1 d)のうち、Xが式-C(R<sup>10b</sup>)=で表される基である場合の 各中間体の製造方法

(式中、 $L^3$ は塩素原子または臭素原子を意味する。 $X^{101}$ は、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を意味する。 $R^{10b}$ は、ハロゲン原子、シアノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルケニル基、 $C_{2-6}$ アルキニル基または式 $-CO-R^{12}$ (式中、 $R^{12}$ は、上記定義と同意義を意味する。)で表される基を意味する。 $R^{10d}$ 

は、 $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。 $R^{10\,e}$ は、水素原子または $C_{1-4}$ アルキル基を意味する。 $R^{10\,f}$ 、 $R^{10\,g}$ および $R^{10\,h}$ は、同一または異なって水素原子または $C_{1-4}$ アルキル基を意味するが、 $R^{10\,f}$ 、 $R^{10\,g}$ および $R^{10\,h}$ の炭素数の和は0以上 4以下である。 $R^{10\,k}$ は、 $C_{1-6}$ アルキル基を意味する。その他各記号は、上記 定義と同意義を意味する。)

# <工程9-1>

5

10

15

20

25

本工程は、化合物(9 a)の5位をクロロ化、ブロモ化またはヨード化し、化合物(9 b)を得る工程である。例えばヨウ素、N-ョードスクシンイミド、臭素、N-ブロモスクシンイミド、N-クロロスクシンイミドなどのハロゲン化剤を用いることができる。溶媒としては例えば、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ジクロロメタン、アセトニトリルを用いることができる。反応温度は0  $\mathbb C$  から加熱還流の温度であり、反応時間は1 0 分から 4 8 時間である。

#### <工程9-2>

本工程は、化合物(9b)のX<sup>101</sup>をシアノ基に変換し、化合物(9c)を得る工程である。シアノ化を行う際、L<sup>3</sup>とX<sup>101</sup>の組み合わせとしては、L<sup>3</sup>が塩素原子のときはX<sup>101</sup>はヨウ素原子または臭素原子が好ましく、L<sup>3</sup>が臭素原子のときはX<sup>101</sup>はヨウ素原子が好ましい。例えばテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)などのパラジウム触媒存在下、化合物(9b)に対して0.5当量から06当量のシアン化亜鉛、あるいは化合物(9b)に対して1.0当量から1.2当量のシアン化カリウムまたはトリメチルシリルシアニドを用いる。溶媒としては例えば、N,Nージメチルホルムアミド、ジオキサン、テトラヒドロフランを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から10時間である。

<工程9-3>

本工程は、化合物(9 c)から化合物(9 d)を得る工程である。炭酸カリウムなどの無機塩基と過酸化水素水により加水分解する方法などを用いることができる。溶媒としてジメチルスルホキシドなどを用いることができる。反応温度は0℃から加熱還流温度であり、反応時間は10分から10時間である。また、Tetrahedron Lett.,41,3747(2000)に記載の、ポタシウム トリメチルシラノレート存在下、トルエン、テトラヒドロフランなどの溶媒中で加熱還流する方法なども用いることができる。反応時間は10分から60時間である。

## <工程9-4>

5

10

15

25

本工程は、化合物(9 b)から化合物(9 e)を得る工程である。ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(O)などのパラジウム触媒存在下、(1ーエトキシビニル)トリブチルチンなどを反応させる方法を用いることができる。反応液中にリチウム クロライドなどの塩を添加しても良い。溶媒として、テトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドンなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から60時間である。

なお、上記方法を補完する文献としては、Tetrahedron, 53 (14), 5159 (1997) があげられる。

#### 20 <工程9-5>

本工程は、化合物(9 b)から化合物(9 f)を得る工程である。ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(I I)などのパラジウム触媒存在下、一酸化炭素と式 $R^{10d}$ -OHで表されるアルコールを反応させる方法を用いることができる。反応液中にトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの塩基を添加してもよい。溶媒として、式 $R^{10a}$ -OHで表されるアルコール、テトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、

ジメチルスルホキシドなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流 の温度であり、反応時間は10分から60時間である。

なお、上記方法を補完する文献としては、Tetrahedron Lett., 25 (51), 5939 (1984) があげられる。

5 <工程9-6>

本工程は、化合物(9 b)から化合物(9 g)を得る工程である。ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)などのパラジウム触媒存在下、化合物(9 b)とアセチレン誘導体を反応させることにより、化合物(9 g)を得ることができる。反応系内に、トリエチルアミンなどの有機塩基、炭酸カリウム、水酸化ナトリウムなどの無機塩基を添加してもよい。また、一価のハロゲン化銅を共存させてもよい。溶媒として、テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジオキサン、1, 2ージメトキシエタン、トルエン、ベンゼン、アセトニトリルなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から60時間である。

15 <工程9-7>

10

20

本工程は、化合物(9 b)から化合物(9 h)を得る工程である。ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(I I)などのパラジウム触媒存在下、化合物(9 b)とトリアルキルビニルチン誘導体を反応させることにより、化合物(9 h)を得ることができる。反応系内に、ヘキサメチルホスホラミドなどを添加してもよい。溶媒として、テトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシドなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から60時間である。

なお、上記方法を補完する文献としては、Tetrahedron, 53 ( 25 14), 5159 (1997) があげられる。

<工程9-8>

本工程は、化合物(9b)から化合物(9k)を得る工程である。Bull. Chem. Soc. Jpn., 67(8), 2329(1994)に記載の、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)などのパラジウム触媒およびギ酸ナトリウム存在下、一酸化炭素を反応させる方法などを用いることができる。溶媒として、テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシドなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から60時間である。

<工程9-9>

5

10

15

20

25

本工程は、化合物(9 b)から化合物(9 m)を得る工程である。 J. Org. Chem., 66 (20), 605 (2001) に記載の、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)などのパラジウム触媒存在下、アルキルマグネシウムハライドと塩化亜鉛(II)より調製した試薬を反応させる方法などを用いることができる。溶媒として、テトラヒドロフランなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から60時間である。また、Tetrahedron Lett., 37 (14), 2409-2412 (1996) に記載の、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)などのパラジウム触媒存在下、テトラアルキルチンを反応させる方法なども用いることができる。溶媒として、トルエンなどを用いることができる。反応温度は室温から加熱還流の温度であり、反応時間は10分から60時間である。

なお、上記<工程9-1>から<工程9-9>と同様の反応は、[製造方法1]から [製造方法8] に記載した各種中間体からの、ピリジン5位  $(R^{10})$  の置換基変換反応においても適宜応用することができる。

「脱離基」としては、通常、有機合成上脱離基として知られている基であればいかなる基でもよく特に限定されないが、具体的には例えば塩素原子、臭素原子、ラ素原子などのハロゲン原子;ニトロ基;メタンスルホニルオキシ基、トリ

79

フルオロメタンスルホニルオキシ基、エタンスルホニルオキシ基などのアルキル スルホニルオキシ基;ベンゼンスルホニルオキシ基、pートルエンスルホニルオ キシ基などのアリールスルホニルオキシ基;アセトキシ基、トリフルオロアセト キシ基などのアルカノイルオキシ基などがあげられる。

5

10

15

20

25

アミノ基の保護基としては、通常、有機合成上アミノ基の保護基として知られている基であればいかなる基でもよく特に限定されないが、具体的には例えばホルミル基、アセチル基、クロロアセチル基、ジクロロアセチル基、プロピオニル基、フェニルアセチル基、フェノキシアセチル基、チエニルアセチル基などの置換または非置換のアシル基;例えば tーブトキシカルボニル基などのアルコキシカルボニル基;例えばベンジルオキシカルボニル基、4ーニトロベンジルオキシカルボニル基などの置換または非置換のベンジルオキシカルボニル基;例えばメチル基、tーブチル基、2,2,2ートリクロロエチル基などの置換または非置換のアルキル基;例えばトリチル基、ジフェニルメチル基などの置換ベンジル基;例えばピバロイルオキシメチル基などのアルキルカルボニルオキシアルキル基;例えばピバロイルオキシメチル基などのアルキルカルボニルオキシアルキルま。例えばトリメチルシリル基、tーブチルジメチルシリル基などのアルキンリル基などのアルキンリルを、4ーストキシメチルをリルストキシメチル基などのアルキンリルストキシメチル基、トリメチルシリルエトキシメチル基、tーブチルジメチルシリルストキシメチル基、トリメチルシリルエトキシメチル基などのアルキルシリルエトキシメチル基などのアルキルシリルアルコキシ

これらの保護基の脱保護は、使用した保護基の種類に応じ、加水分解、還元など常法により行うことができる。

アルキル基などをあげることができる。

水酸基の保護基としては、通常、有機合成上水酸基の保護基として知られている基であればいかなる基でもよく特に限定されないが、具体的には例えばトリメチルシリル基、t-ブチルジメチルシリル基などのアルキルシリル基;例えばメトキシメチル基、2-メトキシエトキシメチル基などのアルコキシメチル基;テトラヒドロピラニル基;例えばベンジル基、4-メトキシベンジル基、2,4-ジメトキシ

ベンジル基、2-ニトロベンジル基、4-ニトロベンジル基、トリチル基などの置換または非置換のベンジル基;例えばアリル基などのアルケニル基;例えばホルミル基、アセチル基などのアシル基などがあげられる。

これらの保護基の脱保護は、使用した保護基の種類に応じ、加水分解、還元など常法により行うことができる。

5

10

15

20

25

カルボキシル基の保護基としては、通常、有機合成上カルボキシル基の保護基として知られている基であればいかなる基でもよく特に限定されないが、例えばメチル基、エチル基、i-プロピル基、t-ブチル基、2-ヨードエチル基、2,2,2-トリクロロエチル基などの置換または非置換のアルキル基;例えばメトキシメチル基、エトキシメチル基、i-ブトキシメチル基のようなアルコキシメチル基;例えばブチリルオキシメチル基、ピバロイルオキシメチル基などのアシルオキシメチル基;例えば「ナリルオキシメチル基、ピバロイルオキシメチル基などのアシルオキシメチル基;例えば「ナリルボニルオキシエチル基、1-エトキシカルボニルオキシエチル基などのアルコキシカルボニルオキシエチル基;例えばベンジル基、4-メトキシベンジル基、2-ニトロベンジル基、4-ニトロベンジル基などの置換または非置換のベンジル基などをあげることができる。

これらの保護基の脱保護は、使用した保護基の種類に応じ、加水分解、還元など常法により行うことができる。

なお、上記記載の保護基のほか、Greeneら著"Protective Groups in Organic Synthesis"、第2版、JOHN WILEY & SONS, INC. に記載の保護基を用いることもできる。

以上が本発明に係る化合物(I)の製造方法の代表例であるが、本発明の化合物の製造における出発原料、各種試薬は、塩または水和物あるいは溶媒和物を形成していてもよく、いずれも出発原料、用いる溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されない。用いる溶媒についても、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されない。

81

本発明に係る化合物(I)が遊離体(フリー体)として得られる場合、前記の化合物(I)が形成していてもよい塩またはそれらの水和物の状態に常法に従って変換することができる。

本発明に係る化合物(I)が化合物(I)の塩または水和物として得られる場合、前記の化合物(I)の遊離体に、常法に従って変換することができる。

5

10

15

20

25

本発明に係る化合物(I)および本発明に係る化合物(I)について得られる種々の異性体(例えば幾何異性体、光学異性体など)は、通常の分離手段、例えば再結晶、ジアステレオマー塩法、酵素分割法、種々のクロマトグラフィー(例えば薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、ガスクロマトグラフィーなど)を用いることにより精製し、単離することができる。

本発明の化合物を医薬として使用する場合、通常、本発明の化合物と適当な添加剤とを混和し、製剤化したものを使用する。ただし、上記は、本発明の化合物を原体のまま医薬として使用することを否定するものではない。

上記添加剤としては、一般に医薬に使用される、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、着色剤、矯味矯臭剤、乳化剤、界面活性剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤、吸収促進剤などをあげることができ、所望により、これらを適宜組み合わせて使用することもできる。

上記賦形剤としては、例えば乳糖、白糖、ブドウ糖、コーンスターチ、マンニトール、ソルビトール、デンプン、α化デンプン、デキストリン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸カルシウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、リン酸水素カルシウムなどをあげることができ、

上記結合剤としては、例えばポリビニルアルコール、メチルセルロース、エチルセルロース、アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリビニルピロリドン、マクロゴールなどをあげることができ、

上記滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、フマル酸ステアリルナトリウム、タルク、ポリエチレングリコール、コロイドシリカなどをあげることができ、

上記崩壊剤としては、例えば結晶セルロース、寒天、ゼラチン、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カルシウム、デキストリン、ペクチン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチ、カルボキシメチルスターチ、カルボキシメチルスターチナトリウムなどをあげることができる。

5

10

15

20

25

上記着色剤としては、例えば三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄、カルミン、カラメル、β-カロチン、酸化チタン、タルク、リン酸リボフラビンナトリウム、黄色アルミニウムレーキなど、医薬品に添加することが許可されているものをあげることができ、

上記矯味矯臭剤としては、ココア末、ハッカ脳、芳香散、ハッカ油、竜脳、桂 皮末などをあげることができ、

上記乳化剤または界面活性剤としては、例えばステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、モノステアリン酸グリセリン、ショ糖脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステルなどをあげることができ、

上記溶解補助剤としては、例えばポリエチレングリコール、プロピレングリコール、安息香酸ベンジル、エタノール、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム、ポリソルベート80、ニコチン酸アミドなどをあげることができ、

上記懸濁化剤としては、上記界面活性剤のほか、例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分子をあげることができ、

83

上記等張化剤としては、例えばブドウ糖、塩化ナトリウム、マンニトール、ソルビトールなどをあげることができ、

上記緩衝剤としては、例えばリン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩 衝液をあげることができ、

上記防腐剤としては、例えばメチルパラベン、プロピルパラベン、クロロブタ ノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン 酸などをあげることができ、

5

15

20

25

上記抗酸化剤としては、例えば亜硫酸塩、アスコルビン酸、αートコフェロールなどを挙げることができる。

10 上記安定化剤としては、一般に医薬に使用されるものをあげることができる。 上記吸収促進剤としては、一般に医薬に使用されるものをあげることができる

また、上記製剤としては、例えば錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、吸入剤のような経口剤;例えば坐剤、軟膏剤、眼軟膏剤、テープ剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パップ剤、ローション剤のような外用剤または注射剤をあげることができる。

上記経口剤は、上記添加剤を適宜組み合わせて製剤化する。なお、必要に応じてこれらの表面をコーティングしてもよい。

上記外用剤は、上記添加剤のうち、特に賦形剤、結合剤、矯味矯臭剤、乳化剤、 、界面活性剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤 または吸収促進剤を適宜組み合わせて製剤化する。

上記注射剤は、上記添加剤のうち、特に乳化剤、界面活性剤、溶解補助剤、懸 濁化剤、等張化剤、緩衝剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤または吸収促進剤を適 宜組み合わせて製剤化する。

本発明に係る化合物を医薬として使用する場合、その使用量は症状や年齢により異なるが、通常、経口剤の場合には、0.1mgないし10g(好ましくは1

mgないし2g)、外用剤の場合には、0.01mgないし10g(好ましくは0.1mgないし2g)、注射剤の場合には、0.01mgないし10g(好ましくは0.1mgないし2g)を1日に1回投与または2ないし4回に分けて使用する。

# 5 [実施例]

10

25

本発明に係る化合物は、例えば、以下の製造例および実施例に記載した方法により製造することができる。ただし、これらは例示的なものであって、本発明の化合物は、如何なる場合も以下の具体例に制限されるものではない。

製造例および実施例中、特に記載がない場合には、精製用シリカゲルとしてYMC SIL-60-400/230Wを用いた。

また、LC-MS精製条件として特記しない限りは、以下に記載の条件を用いた

ODSカラム (WakopakR Combi ODS Column, またはY MC Combi ODS-A)

Solvent A液 0.1%トリフルオロ酢酸一水、B液 0.1%トリフル オロ酢酸一アセトニトリル

Flow Rate 30mL/min

Stop Time 10min

Gradient

20 O. O O m i n A: 99%, B: 1%

8.00min A:20%, B:80%

8. 20min A:0%, B:100%

(製造例1) フェニルアセチルイソシアネート 0.5Mヘキサン溶液

窒素雰囲気下、フェニルアセタミド (1.81 g, 13.4 mmol) の1, 2 - ジクロロエタン (150 mL) 懸濁液に、室温でオキザリル クロリド (3.51 mL, 40.2 mmol) を加え、110℃で一晩攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、減圧下に濃縮し、

ここにn-ヘキサン(26.8 mL)を加え、ソニケーションをかけた。この上清(黄色溶液部分)を表題試薬として以後の反応に用いた。

(製造例2) N-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド メチルエステル 窒素雰囲気下、クロロカルボニルアセティック アシド メチルエステル (5.00g) をテトラヒドロフラン (100ml) に溶解させ、トリエチルアミン (5.58ml)、4-フルオロアニリン (3.79ml) を氷冷水浴下で加え、室温に昇温して4時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと1 N塩酸で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより表記化合物 (8.02g, 定量的)を淡褐色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 3.49 (2H, s), 3.81 (3H, s), 6.99-7.10 (2H, m), 7.50-7.55 (2H, m), 9.19 (1H, brs).

# (製造例3) N-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド

5

10

15

20

N-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド メチルエステル (8.02g) をエタノール (80ml) に溶解させ、水酸化リチウム一水和物 (3.19g) を加えて 3 時間 30 分間攪拌した。反応液に 1 N塩酸 (84ml) を加え、エタノールを減圧留去した。残渣を塩析下、酢酸エチルーテトラヒドロフラン (1:1) で抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルーへキサン (1:1) を加えて懸濁させた後、固体をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物 (7.06g, 94%) を淡褐色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  (ppm): 3.40 (2H, s), 7.02-7.07 (2H, m), 7.50-7.58 (2H, m).

(製造例4) N-(2,4-ジフルオロフェニル)マロニック アシド メチルエス <math><u>テル</u>

25 室素雰囲気下、クロロカルボニルアセティック アシド メチルエステル (1.00g) をテトラヒドロフラン (20ml) に溶解させ、トリエチルアミン (1.12ml)、2,4

ージフルオロアニリン (0.82ml) を氷冷水浴下で加え、室温に昇温して 3 時間 40 分間攪拌した。トリエチルアミン (0.56ml)、2,4ージフルオロアニリン (0.39ml)を追加し、室温にて一晩攪拌した。トリエチルアミン (0.25ml)、2,4ージフルオロアニリン (0.17ml)を追加し、室温にて 3 時間攪拌した。トリエチルアミン (0.25ml)、2,4ージフルオロアニリン (0.17ml)を追加し、室温にて 1 時間 20 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと 1 N塩酸で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製した。溶媒留去して得られた残渣にジエチルエーテルーヘキサン (1:1)を加えて懸濁させた後、固体をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物 (1.14g,68.4%)を淡紫色固体として得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.53 (2H, s), 3.83 (3H, s), 6.82-6.94 (2H, m), 8.18-8.29 (1H, m), 9.42 (1H, brs).

(製造例5) N-(2, 4-ジフルオロフェニル)マロニック アシド

5

10

15

20

25

N-(2, 4-i)フルオロフェニル)マロニック アシド メチルエステル(1.14g)をエタノール(10m1)に溶解させ、水酸化リチウム一水和物(417mg)を加えて 3時間 30 分間攪拌した。反応液に 1 N塩酸(<math>20m1)を加え、エタノールを減圧留去した。残渣を塩析下、酢酸エチルーテトラヒドロフラン(1:1)で抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルーへキサン(1:1)を加えて懸濁させた後、固体をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(1.01g, 94.5%)を淡紫色固体として得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (DMSO- $d_{6}$ )  $\delta$  (ppm): 3.33 (1H, brs), 3.40-3.48 (2H, m), 7.02-7.20 (1H, m), 7.28-7.45 (1H, m), 7.85-8.00 (1H, m), 9.98 (1H, s).

(製造例6) N-(4-フルオロベンジル) オキザリック アシド エチルエス テル

窒素雰囲気下、4-フルオロベンジルアミン (1.252g) をテトラヒドロフラン (30m1) に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン (2.6m1)、エチル クロロオキザレート (1.4m1) を滴下し、室温にて 30 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を水、1 N塩酸、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液; $^{\wedge}$  へキサン:酢酸エチル=1:1 )により精製することにより表記化合物 (1.851g,82%) を白色結晶として得た。 $^{\circ}$  H-NMR Spectrum  $(CDC1_3)$   $\delta$  (ppm):1.39 (3H,t,J=7.2Hz),4.35 (2H,q,J=7.2Hz),4.49 (2H,d,J=6.4Hz),7.01-7.07 (2H,m),7.25-7.30 (2H,m),7.39 (1H,br).

(製造例7) N- (4-フルオロベンジル) オキザリック アシド

5

10

15

25

N-(4-フルオロベンジル) オキザラミド エチルエステル (1.85g) をメタノール (20ml) -水 (5ml) に溶解させ、水酸化リチウム一水和物 (671mg) を加えて室温にて30分間攪拌した。反応液に2N塩酸 (10ml) を加えた後、メタノールを減圧留去し、残渣を酢酸エチルと水で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣にジエチルエーテルーへキサンを加えて結晶を析出させた。結晶をろ取、通気乾燥することにより、表記化合物 (1.346g,83%) を白色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 4.51 (2H, d, J=6.0Hz), 7.00-7.10 (2H, m), 7.20-7.30 (2H, m), 7.57 (1H, br).

 20
 (製造例8)
 N-(2-フェニルエチル) オキザリック アシド エチルエステ

 少

窒素雰囲気下、2-フェニルエチルアミン(970mg)をテトラヒドロフラン(30ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(1.87ml)、エチル クロロオキザレート(1.0ml)を滴下し、室温にて1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を水、1 N塩酸、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して表記化合物粗

生成物(1.83g)を黄色油状物として得た。

10

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.38 (3H, t, J=7.2Hz), 2.88 (2H, t, J=7.2Hz), 3.61 (2H, q, J=7.2Hz), 4.33 (2H, q, J=7.2Hz), 7.13 (1H, br), 7.19-7.35 (5H, m).

5 (製造例9) N-(2-フェニルエチル)オキザリック アシド

N-(2ーフェニルエチル)オキザラミド エチルエステル粗生成物(1.83g)をメタノール(20m1)ー水(5m1)に溶解させ、水酸化リチウムー水和物(671mg)を加えて室温にて1時間攪拌した。メタノールを減圧留去し、残渣に1 N塩酸(50m1)を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣にジエチルエーテルーへキサン(1:5、60m1)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより、表記化合物(1.327g)を白色粉末として得た。

(製造例10) N-(3-フェニルプロピル) オキザリック アシド エチルエステル

20 室素雰囲気下、3 ーフェニルプロピルアミン(1.14ml)をテトラヒドロフラン(30ml) に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(1.87ml)、エチル クロロオキザレート(1.0ml)を滴下し、室温にて40分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を水、1 N塩酸、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して表記化合物粗生成物(2.06g)を黄色油状物として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.39 (3H, t, J=7.2Hz), 1.92 (2H, quint, J=7.2Hz), 2.68 (2H, t, J=7.2Hz), 3.38 (2H, q, J=7.2Hz), 4.34 (2H, q, J=7.2Hz), 7.10 (1H, br), 7.17-7.32 (5H, m).

(製造例11) N-(3-フェニルプロピル) オキザリック アシド

25 N-(3-フェニルプロピル)オキザラミド エチルエステル粗精製物 (2.06g) をメタノール (20ml) -水 (5ml) に溶解させ、水酸化リチウムー水和物 (671mg

)を加えて室温にて1時間攪拌した。メタノールを減圧留去し、残渣に1N塩酸(50ml)を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣にジエチルエーテルーへキサン(1:5、60ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより、表記化合物(1.579g)を白色粉末として得た。

5

10

15

20

25

(製造例12) N-(4-フルオロフェニル) -ジフルオロマロニック アシドジエチル ジフルオロマロネート (196mg) をトルエン (2m1) に溶解させ、4ーフルオロアニリン (0.1m1) を加えて一晩加熱還流した。反応液を室温まで放冷し、1 N塩酸 (2.5m1) を加えた後、酢酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた褐色個体の残渣 (188mg) をエタノール (2m1) -水 (0.5m1) に溶解させ、室温にて水酸化リチウム一水和物 (42mg) を加えて1時間攪拌した。エタノールを減圧留去し、酢酸エチルと水で分配した。水層に1 N塩酸 (1.5m1) を加えて酸性とした後、酢酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、減圧乾燥することにより、N-(4ーフルオロフェニル) -ジフルオロマロニック アシド粗生成物 (116mg) を白色粉末として得た。

(製造例13) N, NージエチルーN' ーメチルプロパン-1, 3ージアミンN, Nージエチルー1, 3ープロパンジアミン (10.0 mL) とトリエチルアミン (10.0 mL) のテトラヒドロフラン (150 mL) 溶液に、氷冷下クロロギ酸メチル (5.15 mL)を滴下した。室温で30分間攪拌後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (10 mL)を加え分配した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣を再度酢酸エチル (200 mL) に溶解し、炭酸カリウムで乾燥後、減圧下濃縮し、淡黄色油状物 (8.90 g, ESI-MS (m/z): 189) を得た。この残渣をテトラヒドロフラン (200 mL) に溶解させ、氷冷攪拌下、水素化アルミニウムリチウム (2.00 g, 0.826 mmol) を徐々に加えた。窒素雰囲気下、これを室温で15分間攪拌後、65℃で1.5時間攪拌した。反応液を氷冷し、水(2.0 mL)、5 N水酸化ナトリウム水

溶液 (2.0 mL)、水 (10.0 mL)を加え、氷浴中1時間攪拌した。不溶物をろ別、テトラヒドロフランで洗浄し、ろ液を減圧濃縮し、淡黄色油状物として表題化合物 (9.2 g, 72.3 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.01 (6H, t, J=7.0 Hz), 1.65 (2H, m), 2.42 (3H, s), 2.47 (2H, t, J=7.0 Hz), 2.51 (4H, q, J=7.0 Hz), 2.62 (2H, t, J=7.0 Hz). ESI-MS (m/z): 145 [M+H]<sup>+</sup>.

(製造例 14) メチルー [3-(4-メチルピペラジン-1-イル) プロピル]アミン

1- (3-アミノプロピル) -4ーメチルピペラジン (1.50 g) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液にトリエチルアミン (1.53 mL) を加え、氷冷攪拌下、クロロギ酸メチル (0.811 ml) を滴下した。室温で18時間攪拌後、反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮した。さらに水層を減圧濃縮し、ここで得られた残渣にテトラヒドロフラン (100 mL)を加え、不溶物をろ別した。ろ液を先の残渣と合わせて減圧濃縮し、残渣 (549 mg)を得た。この残渣をテトラヒドロフラン (10 mL) に溶解させ、氷冷攪拌下、水素化リチウムアルミニウム (107 mg)を徐々に加えた。窒素雰囲気下、これを30分間室温で攪拌し、さらに65℃で2時間加熱攪拌した。反応液を氷冷し、水 (0.11 mL)、5 N水酸化ナトリウム水溶液 (0.11 mL)、水 (0.55 mL)を順次加え、氷浴中1時間攪拌した。不溶物をろ別、ろ物をテトラヒドロフランで洗浄後、ろ液を減圧濃縮し、黄色油状物として表題化合物の粗体 (1.63 g、26.3 %)を得た。

ESI-MS  $(m/z) : 172 [M+H]^{+}$ .

5

10

15

20

(製造例15) 2-アミノー4-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ)ピリジン

25 2ーアミノー4ークロロピリジン(8.00g)をNーメチルピロリドン(65ml)に溶解させ、2ーフルオロー4ーニトロフェノール(19.55g)、N, Nージイソプロピ

ルエチルアミン(43.36ml)を加えて160℃にて41時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルーテトラヒドロフラン(1:1)と2N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄した。水層を酢酸エチルで再抽出後、あわせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣に酢酸エチルを加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより、表記化合物(3.02g,20%)を乳白色結晶として得た。

5

10

15

20

25

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 4.52 (2H, brs), 6.05 (1H, d, J=1.6Hz), 6.30 (1H, dd, J=2.0, 5.6Hz), 7.20-7.30 (1H, m), 8.02 (1H, d, J=5.6Hz), 8.05-8.15 (2H, m).

(製造例16)  $4-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) <math>-2-[(ピロリ \\ ジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジン$ 

2ーアミノー4ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリジン(2.71g)を 窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(60ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(2.27ml)、クロロギ酸フェニル(2.05ml)を滴下した後、室温にて 25 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。 有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、4ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ー2ー(フェノキシカルボニルアミノ)ピリジン粗生成物(5.00g)を得た。この粗生成物をテトラヒドロフラン(50ml)に溶解させ、ピロリジン(3.64ml)を 室温にて加えて1時間攪拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~1:4~酢酸エチル)により精製することにより、表記化合物(2.927g,78%)を淡褐色

結晶として得た。

10

15

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.90-2.00 (4H, m), 3.40-3.50 (4H, m), 6.65 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.12 (1H, brs), 7.27-7.33 (1H, m), 7.78 (1H, d, J=2.4Hz), 8.07-8.15 (3H, m).

4- (2-フルオロー4ーニトロフェノキシ) -2- [(ピロリジン-1ーイル)カルボニルアミノ] ピリジン (2.927g) にエタノール (100ml) -水 (20ml) を加えて溶解させた後、電解鉄粉 (3.0g)、塩化アンモニウム (6.0g) を加えて1時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチルーテトラヒドロフラン (1:1)を加えて攪拌した。不溶物をセライトを通してろ過し、酢酸エチル、水で洗浄した。ろ液の有機層を分取し、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣に酢酸エチルーへキサンを加えて懸濁させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより、表記化合物 (2.378g,89%) を淡褐色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 1.90-2.00 (4H, m), 3.30-3.50 (4H, m), 3.73 (2H, s), 6.45 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.50-6.60 (2H, m), 6.96 (1H, m), 7.03 (1H, brs), 7.67 (1H, d, J=2.4Hz), 8.00 (1H, d, J=5.6Hz).

ムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣にメタノール(10ml)ーテトラヒドロフラン(10ml)を加えて溶解させた後、窒素雰囲気下に 10%パラジウム炭素(200mg)を加え、系内を水素置換して一晩攪拌した。系内を窒素置換した後、触媒をろ過し、エタノールで洗浄した。ろ液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=95:5)により精製することにより、表記化合物(214mg,71%)を無色結晶として得た。

5

10

15

20

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.40-1.60 (2H, m), 1.70-1.90 (4H, m), 1.90-2.00 (2H, m), 2.19 (1H, m), 2.50-2.60 (4H, m), 2.96 (2H, m), 3.74 (2H, brs), 4.03-4.10 (2H, m), 6.40-6.60 (3H, m), 6.96 (1H, m), 7.23 (1H, brs), 7.58 (1H, s), 8.01 (1H, d, J=5.6Hz).

(製造例19) 2-[(ジメチルアミノ) カルボニルアミノ] <math>-4-(2-フル) オロー4ーニトロフェノキシ) ピリジン

2-アミノー4-(2-フルオロー4ーニトロフェノキシ) ピリジン (249mg) を 窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン (5ml) に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン (0.21ml)、クロロギ酸フェニル (0.19ml) を滴下した後、室温にて 15分間攪拌した。この反応液に <math>2Mジメチルアミンーメタノール溶液 (4.0ml) を加えて 2 日間攪拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=1:3~酢酸エチル) により精製することにより、表記化合物 (219mg, 68%) を淡黄色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.03 (6H, s), 6.64 (1H, dd, J=2.0, 5.6Hz), 7.30 (2H, m), 7.51 (1H, d, J=5.6Hz), 8.05-8.16 (3H, m).

<u>(製造例20) 4-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)-2-[(ジメチ</u>ルアミノ) カルボニルアミノ] ピリジン

25 2-[(ジメチルアミノ) カルボニルアミノ] <math>-4-(2-7)ルオロー4-ニトロフェノキシ) ピリジン (218mg) にエタノール (20m1) -水 (5m1) を加えて溶解さ

せた後、電解鉄粉(250mg)、塩化アンモニウム(500mg)を加えて1時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチルーテトラヒドロフラン(1:1)を加えて攪拌した。不溶物をセライトを通してろ過し、酢酸エチル、水で洗浄した。ろ液の有機層を分取し、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣にジエチルエーテルーへキサンを加えて懸濁させた。結晶をろ取、通気乾燥することにより、表記化合物(180mg, 91%)を淡黄色結晶として得た。

5

10

15

20

25

 $^1$ H-NMR Spectrum (CDCl $_3$ )  $\delta$  (ppm): 3.02 (6H, s), 3.77 (2H, br), 6.40-6.60 (3H, m), 6.96 (1H, m), 7.20 (1H, brs), 7.63 (1H, d, J=2.0Hz), 8.01 (1H, d, J=5.6Hz). (製造例21) 4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ)-2-[(メチルアミノ) カルボニルアミノ] ピリジン

2ーアミノー4ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリジン(374mg)を 窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(7.5ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエ チルアミン(0.314ml)、クロロギ酸フェニル(0.282ml)を滴下した後、室温にて 10 分間攪拌した。この反応液に2Mメチルアミンーテトラヒドロフラン溶液(7.5ml)を加えて2日間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム 水溶液で分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣(1028mg)をエタノール(20ml)ーN,Nージメチルホルムアミド(5ml)ー水(5ml)に溶解させ、電解鉄粉(500mg)、塩化アンモニウム(1.0g)を加えて2時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却後、不溶物をセライトろ過し、酢酸エチルと水で洗浄した。ろ液の有機層を分取して、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:3~酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテルーへキサンを加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(

321.7mg, 2工程 78%) を淡黄色粉末として得た。

10

20

25

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.91 (3H, d, J=4.4Hz), 3.79 (2H, brs), 6.16 (1H, m), 6.40-6.60 (3H, m), 6.93 (1H, m), 7.68 (1H, brs), 7.96 (1H, d, J=6.0Hz), 9.14 (1H, brs).

5 <u>(製造例22) 2ーアミノー4ー(4ーアミノー2ーフルオロフェノキシ)ピリ</u> <u>ジン</u>

2-アミノー4ー(2-フルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリジン(1.246g)をメタノール(20ml)ーテトラヒドロフラン(10ml)に溶解させ、窒素雰囲気下に10%パラジウム炭素(1.0g)を加え、系内を水素置換して6日間攪拌した。系内を窒素置換した後、触媒をろ過し、エタノールで洗浄後、ろ液を減圧濃縮して表記化合物(1.182g, 定量的)を褐色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.77 (2H, brs), 4.37 (2H, brs), 5.92 (1H, d, J=2.4Hz), 6.27 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.43 (1H, m), 6.51 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 6.93 (1H, m), 7.91 (1H, d, J=5.6Hz).

窒素雰囲気下、2-アミノー4-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)ピリジン (1.14g) をN, N-ジメチルホルムアミド (20m1) に溶解させ、N-(4-7) ルオロフェニル) マロニック アシド (986mg)、トリエチルアミン (0.697m1)、(1-14m) スペンゾトリアゾール—(1-1) 1ーイルオキシ) [トリ (500) ジメチルアミノ)] ホスホニウム ペキサフルオロホスフェート (2.21g) を室温にて加え、(23m) 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルーテトラヒドロフラン (1:1) と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (500) により精製することにより表記化合物エチル~酢酸エチル:メタノール=(500) により精製することにより表記化合物

(937mg, 47%) を白色結晶として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.55 (2H, s), 4.43 (2H, s), 5.94 (1H, d, J=2.4Hz), 6.28 (1H, dd, J=2.0, 5.6Hz), 7.00-7.30 (4H, m), 7.50-7.54 (2H, m), 7.72 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 7.94 (1H, d, J=5.6Hz), 8.54 (1H, brs), 9.29 (1H, brs).

(製造例24) 4-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ)-2-[(4-ヒ ドロキシピペリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジン

2ーアミノー4ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリジン(124.6mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(2.5ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(0.105ml)、クロロギ酸フェニル(0.094ml)を滴下した後、室温にて1時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮して得られた残渣をN,Nージメチルホルムアミド(1.25ml)に溶解させ、4ーヒドロキシピペリジン(253mg)を室温にて加えて2時間攪拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~1:4~酢酸エチル)により精製することにより、表記化合物(169mg,90%)を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.40-1.70 (2H, m), 1.90-1.96 (2H, m), 3.20-3.29 (2H, m), 3.70-3.85 (2H, m), 3.96 (1H, m), 6.64 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.27-7.36 (2H, m), 7.70 (1H, d, J=2.4Hz), 8.08-8.20 (3H, m).

(製造例25) 2-アミノー4-{2-フルオロー4-[3-(2-フェニルア セチル)チオウレイド]フェノキシ}ピリジン

窒素雰囲気下、アセトニトリル(30ml)に2-フェニルアセチル クロリド(0.481ml) を溶解させた後、50℃にてチオシアン酸カリウム(707mg)を加え、同温で 1.5 時間攪拌した。アセトニトリルを減圧留去した後、トルエン(20ml)と飽和炭酸水

素ナトリウム水溶液(20m1)を加えて 25 分間攪拌した。トルエン層(12m1)を 2 -アミノー4ー(<math>4-アミノー2-フルオロフェノキシ)ピリジン(400mg)/エタノール(10m1)溶液に室温にて加え、1 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を減圧濃縮した後、残渣にジエチルエーテル(10m1)を加えて結晶を析出させ、ヘキサン(50m1)で希釈してろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(298mg, 41%)を白色結晶として得た。

5

10

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.75 (2H, s), 4.43 (2H, brs), 5.95 (1H, d, J=2.4Hz), 6.29 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.16 (1H, m), 7.30-7.47 (6H, m), 7.85 (1H, dd, J=2.4, 11.6Hz), 7.95 (1H, d, J=5.6Hz), 8.51 (1H, brs), 12.43 (1H, brs).

(製造例26) N-(3-フルオロ-4-{2-[(ピロリジン-1-カルボニル)アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロニック アシド ベンジルエステル

25 窒素雰囲気下、4- (4-アミノー2-フルオロフェノキシ) -2- [(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジン (350mg) をN, Nージメチルホルムアミド (4m1) に溶解させ、マロニック アシド モノベンジルエステル (51.0mg)、トリエチルアミン (0.463m1)、(1H-1,2,3-ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(1.47g)を50℃にて加え、同温で30分間攪拌した。反応液を室温に冷却した後、酢酸エチルと1N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~1:4)により精製することにより表記化合物(545.7mg, 定量的)を黄色油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 1.95 (4H, m), 3.43 (4H, m), 3.52 (2H, s), 5.24

(2H, s), 6.55 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.06-7.26 (3H, m), 7.32-7.46 (5H, m), 7.62-7.78 (2H, m), 8.03 (1H, d, J=6.0Hz), 9.38 (1H, brs).

\_(製造例27)  $N-(3-フルオロ-4-\{2-[(ピロリジン-1-カルボニ ル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロニック アシド$ 

5

10

15

20

25

)を黄色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 3.00-3.80 (7H, m), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.28-7.45 (2H, m), 7.46 (1H, d, J=2.4Hz), 7.78 (1H, dd, J=2.4, 13Hz), 8.10 (1H, dd, J=0.4, 5.6Hz), 8.69 (1H, brs), 10.6 (1H, brs).

4ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリジンー2ーイルアミン (200mg) を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン (8ml) に溶解させ、室温でトリエチルアミン (0.336ml)、クロロギ酸フェニル (0.302ml) を滴下した後、30分間攪拌した。反応液を減圧濃縮して得られた残渣をN, Nージメチルホルムアミド (5ml) に溶解させ、室温でNーメチルーNー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)アミン (0.467ml) を加え、4 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル)により精製した。溶媒を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより表記化合物 (245mg, 75.5%

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.50-1.70 (2H, m), 1.79 (2H, m), 2.04-2.13 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.88-2.98 (5H, m), 4.09-4.22 (1H, m), 6.66 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.26-7.35 (1H, m), 7.74-7.78 (1H, m), 8.06-8.13 (2H, m), 8.13-8.19 (2H, m).

3-[4-(2-フルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリジンー2ーイル]ー1ーメチルー1ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)ウレア (243mg) をテトラヒドロフラン (6ml)ーメタノール (6ml) に溶解させた後、窒素雰囲気下に 10%パラジウム炭素 (128mg)を加え、系内を水素置換して 3 時間攪拌した。系内を窒素置換した後、触媒をろ過し、メタノールで洗浄した。ろ液を減圧濃縮して得られた残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル)により精製し、減圧濃縮することにより表記化合物 (175mg、78.0%)を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.50-1.70 (2H, m), 1.78 (2H, m), 1.98-2.18 (2H, m), 2.20-2.38 (3H, m), 2.82-3.02 (5H, m), 3.75 (2H, m), 4.08-4.26 (1H, m), 6.45 (1H, dd, J=3.2, 8.4Hz), 6.47-6.66 (2H, m), 6.97 (1H, m), 7.17 (1H, brs), 7.65 (1H, d, J=2.0Hz), 8.03 (1H, d, J=5.6Hz).

ESI-MS (m/z): 374  $[M+H]^+$ .

10

25

20 (製造例30) 1-(3-ジェチルアミノプロピル)-3-[4-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イル]-1-メチルウレア <math display="block">4-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イルアミン(300 mg, 300 mg, 300

1.2 mmol)とトリエチルアミン(0.335 mL, 2.4 mmol)のテトラヒドロフラン(30 mL)溶液に、氷浴攪拌下クロロギ酸フェニル(0.226 mL, 1.8 mmol)を滴下し、0.5時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にN, Nージメチルホルムアミド(6.0 mL)、N, NージエチルーN'ーメチルー1,3ープロパンジアミン(606 mg, 4.2 mmol)

を加え、室温で4時間45分攪拌した。反応液に酢酸エチル(150ml)を加えた後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルろ過(Fuji Silysia NH, ヘキサン:酢酸エチル $=3:1\sim1:1$ )し、黄色油状物として表記化合物(503 mg, 100 %)を得た。ESI-MS(m/z): 420 [M+H]<sup>+</sup>.

(製造例31) 1-(3-ジェチルアミノプロピル)-3-[4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) ピリジン-2-イル]-1-メチルウレア

5

10

20

25

1-(3-ジエチルアミノプロピル) -3-[4-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イル] -1-メチルウレア (503 mg, 1.20 mmol)のメタノール(40ml)-テトラヒドロフラン(20ml)溶液に10%パラジウム炭素 (200 mg) を加え、水素雰囲気下、室温で12時間攪拌した。触媒をろ別し、メタノールで洗浄後、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH, 酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製し、黄色油状物として表記化合物(467 mg, 85.6 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 0.97 (6H, t, J=7.2 Hz), 1.68 (2H, m), 2.36 (2H, m), 2.52 (4H, m), 2.80 (3H, s), 3.29 (2H, m), 5.43 (2H, m), 6.40 (1H, dd, J=2.4, 8.8 Hz), 6.47-6.51 (2H, m), 6.94 (1H, dd, J=8.8, 8.8 Hz), 7.29 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.02 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.33 (1H, s).

(製造例32) 1-(3-ジェチルアミノプロピル)-3-[4-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イル] ウレア

4- (2-フルオロー4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イルアミン(400 mg, 1.61 mmol)とトリエチルアミン(0.455 mL, 3.26 mmol)のテトラヒドロフラン(40 mL) 溶液に、氷浴攪拌下クロロギ酸フェニル(0.307 mL, 2.45 mmol)を滴下し、0.5時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮した後、残渣にN, Nージメチルホルムアミド(20 mL)、N, Nージエチルー1, 3ープロパンジアミン(606 mg, 4.2 mmol)を加え、室温で1時間45分攪拌した。反応液に酢酸エチル(150ml)を加えた後、

飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル)により精製することにより、淡黄色油状物として表記化合物(653~mg, 83.8~%)を得た。

5 ESI-MS (m/z): 406  $[M+H]^+$ .

10

20

25

(製造例33) 1-(3-ジェチルアミノプロピル)-3-[4-(4-アミノ-2-7)] ウレア

1-(3-i)エチルアミノプロピル)-3-[4-(2-i)] ロンスロー4ーニトロフェノキシ)ピリジン-2-i フレア (547 mg, 1.35 mmol)のメタノール (40ml) ーテトラヒドロフラン (20ml) 溶液に 10% パラジウム炭素(200 mg)を加え、水素雰囲気下室温で 12 時間攪拌した。触媒をろ別し、メタノールで洗浄後、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH, 酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)により精製し、黄色油状物として表記化合物 (316 mg, 62.3 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 0.94 (6H, t, J=7.0 Hz), 1.53 (2H, m), 2.38 (2H, m), 2.43 (4H, q, J=7.0 Hz), 3.14 (2H, m), 5.45 (2H, m), 6.41 (1H, d, J=8.4 Hz), 6.47-6.52 (2H, m), 6.84 (1H, s), 6.95 (1H, m), 8.01 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.11 (1H, m), 9.08 (1H, s).

(製造例 34) 1-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-3-フル オロフェニル] <math>-3-[(4-フルオロフェニル) アセチル] チオウレア

4-フルオロフェニル酢酸(169 mg, 1.1 mmol)を塩化チオニル(651 mg, 5.48 mmol)に溶解し、100で1時間攪拌した。室温まで冷却後、塩化チオニルを減圧下濃縮した。残渣をアセトニトリル(10 mL)に溶解し、チオシアン酸カリウム(213 mg, 2.19 mmol)を加え、50で1時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、4-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)ピリジンー2-イルアミン(160 mg, 0.912 mmol)を加え、室温で59.5時間攪拌した。反応液を水(50 m l)

と酢酸エチル(100m1)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI silysia NH, ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)により精製し、淡黄色粉末として表記化合物(84.6mg, 28%)を得た。

ESI-MS (m/z): 415  $[M+H]^+$ .

5

10

15

20

25

(製造例35) 4ーメチルピペラジン-1ーカルボン酸 [4-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

4-(2-7)ルオロー4-1トロフェノキシ)ピリジンー2-1ルアミン(300 mg, 1.2 mmo1)とトリエチルアミン(0.335 mL, 2.4 mmo1)のテトラヒドロフラン(30 mL)溶液に、氷浴攪拌下クロロギ酸フェニル(0.226 mL, 1.8 mmo1)を滴下し、1時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にN,Nージメチルホルムアミド(6.0 mL)、1-1 ルピペラジン(537 uL, 4.84 mmo1)を加え、室温で3時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(150ml)を加えた後、飽和炭酸水素ナトリウム水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル)で精製し、淡黄色油状物として表記化合物(450 mg, 75.3 %)を得た。1H-NMR Spectrum (CDC1 $_3$ )  $\delta$  (ppm): 2.31 (3H, s), 2.43 (4H, m), 3.51 (4H, m), 6.62 (1H, dd, J=2.0, 6.0 H), 7.26-7.31 (1H, m), 7.48 (1H, m), 7.69 (1H, d, J=2.0 Hz), 8.06-8.13 (3H, m).

ESI-MS (m/z): 376  $[M+H]^+$ .

(製造例36) 4ーメチルピペラジン-1ーカルボン酸 [4-(4-アミノー 2-フルオロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

4-メチルピペラジン-1-カルボン酸 [4-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド (339 mg, 0.903 mmol) のメタノール (30 mL) 溶液に10%パラジウム炭素 (100 mg) を加え、水素雰囲気下室温で2時間攪拌し

た。触媒をろ別し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH, ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル)で精製し、黄色油状物として表記化合物 (196 mg, 62.8 %) を得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.30 (3H, s), 2.41 (4H, m), 3.50 (4H, m), 3.79 (2H, brs), 6.43 (1H, ddd, J=1.2, 2.4, 8.8 Hz), 6.47-6.51 (2H, m), 6.93 (1H, m), 7.48 (1H, m), 7.56 (1H, m), 7.98 (1H, d, J=5.6 Hz).

(製造例37) tーブチル 4ー[4ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ) ピリジン-2ーイルカルバモイル] ピペリジン-1ーカルボキシレート

4-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イルアミン (400 mg, 1.61 mmol) のN, Nージメチルホルムアミド (16 mL) 溶液に、Bocーイソニペ コチン酸 (554 mg, 2.42 mmol)、トリエチルアミン (0.673 mL, 4.83 mmol)、ベン ゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサ フルオロホスフェート (1.07 g, 2.42 mmol) を加え、室温で6.5時間攪拌した 。Boc-イソニペコチン酸(554 mg, 2.42 mmol), トリエチルアミン(0.673 mL, 4.83 mmol), ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス (ジメチルアミノ) ホス ホニウム ヘキサフルオロホスフェート (1.07 g, 2.42 mmol) を追加し、室温で 3時間攪拌した。さらにBoc-イソニペコチン酸(554 mg, 2.42 mmol)、トリエ チルアミン (0.673 mL, 4.83 mmol)、ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス (ジメチルアミノ) ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (1.07 g, 2.42 mmol) を追加し、室温で3日間攪拌した。反応液に酢酸エチル(150 ml)を加え、 飽和炭酸水素ナトリウム水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去し て得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出 液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル)に付し、黄色油状物として表記 化合物の粗体(548 mg)を得た。

25 ESI-MS (m/z): 461  $[M+H]^{+}$ .

5

10

15

20

(製造例38) tーブチル 4-[4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ

# ) ピリジン-2-イルカルバモイル] ピペリジン-1-カルボキシレート

5

10

15

20

25

t-ブチル 4ー [4-(2-フルオロ-4-=トロフェノキシ) ピリジンー2ーイルカルバモイル] ピペリジンー1-カルボキシレート粗体(548 mg)のメタノール(50 mL)溶液に、10%パラジウム炭素(100 mg)を加え、水素雰囲気下室温で2時間攪拌した。触媒をろ別し、ろ液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia BW-300,、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル= $1:1\sim1:2\sim$ 酢酸エチル)に付し、原料と目的物の混合物を得た。この混合物を再度メタノール(50 mL)に溶解し、10%パラジウム炭素(100 mg)を加え、水素雰囲気下室温で2時間攪拌した。触媒をろ別し、ろ液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルろ過し、ろ液を減圧下濃縮し、黄色油状物として表記化合物(185 mg)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.45 (9H, s), 1.62-1.73 (2H, m), 1.82-1.86 (2H, m), 2.37 (1H, m), 2.74 (2H, m), 4.14 (2H, m), 6.45 (1H, ddd, J=1.4, 2.4, 8.4 Hz), 6.51 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=2.4, 6.0 Hz), 6.94 (1H, m), 7.26 (1H, d, J=1.2 H), 7.88 (1H, brs), 8.05 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.67 (1H, brs).

(製造例39) tーブチル 4ー {4ー [2ーフルオロー(3ーフェニルアセチ ルウレイド)フェノキシ]ピリジンー2ーイルカルバモイル}ピペリジンー1ーカ ルボキシレート

tーブチル 4ー [4ー(4ーアミノー2ーフルオロフェノキシ)ピリジンー2ーイルカルバモイル]ピペリジンー1ーカルボキシレート(100 mg, 0.232 mmol)のテトラヒドロフラン(4 mL)溶液に、フェニルアセチルイソシアネート 0.5 M へキサン溶液(1.9 mL, 0.93 mmol、製造例1)を加え、窒素雰囲気下、室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(100 mL)と飽和炭酸水素ナトリウム水(50 mL)で分配した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製し、

黄色油状物として標題化合物 (60 mg, 43.7 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.44 (9H, s), 1.62-1.73 (2H, m), 1.85 (2H, m), 2.41 (1H, m), 2.75 (2H, m), 3.76 (2H, s), 4.14 (2H, m), 6.61 (1H, dd, J=2.4, 6.0 Hz), 7.10-7.18 (2H, m), 7.30-7.41 (5H, m), 7.66 (1H, dd, J=2.8, 11.8 Hz), 7.81 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.08 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.64 (1H, s), 9.10 (1H, s), 10.71 (1H, s).

(製造例40) tーブチル 4ー(4ー{2ーフルオロー4ー[3ー(4ーフル オロフェニル)アセチルチオウレイド]フェノキシ}ピリジンー2ーイルカルバモ イル)ピペリジンー1ーカルボキシレート

1-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-3-フルオロフェニル]-10 3-[(4-フルオロフェニル) アセチル] チオウレア (84.6 mg, 0.204 mmol) のN, N-ジメチルホルムアミド (2.0 mL) 溶液に、Boc-イソニペコチン酸 (93.5 mg, 0.408 mmol)、トリエチルアミン (0.0853 mL, 0.612 mmol)、ベンゾトリアゾ ールー1ーイルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホ スフェート (180 mg, 0.408 mmol) を加え、室温で88時間攪拌した。Bocーイ 15 ソニペコチン酸 (93.5 mg, 0.408 mmol)、トリエチルアミン (0.0853 mL, 0.612 mmol)、ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニ ウム ヘキサフルオロホスフェート (180 mg, 0.408 mmol) を追加し、室温で32 5時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (50 ml)、テトラヒドロフラン (50 mL) 、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (50 mL) を加えて分配した。有機層を1N水酸 20 化ナトリウム水溶液(30 mL)、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia BW-300, ヘキサン: 酢酸エチル=1:1~酢酸エチル) に付し、淡黄色油 状物として表記化合物の粗体(548 mg)を得た。

25 ESI-MS (m/z): 648  $[M+Na]^+$ .

5

(製造例41) 2-アミノー4-(2-クロロー4-ニトロフェノキシ)ピリジ

<u>ン</u>

5

2-アミノー4-クロロピリジン(2.57g)をジメチルスルホキシド(30ml)に溶解させ、<math>2-クロロー4-=トロフェノール(6.94g)、N,N-ジイソプロピルエチルアミン(14ml)を加えて160℃にて6日間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルと1<math>N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。有機層を1N水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル)により精製することにより、表記化合物(574mg,11%)を褐色粉末として得た。

(製造例42)  $4-(4-アミノー2-クロロフェノキシ)-2-[(ピロリジ <math>\nu-1-4\nu)$  カルボニルアミノ] ピリジン

15 2-アミノー4-(2-クロロー4-ニトロフェノキシ)ピリジン(574mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(10ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(0.602ml)、クロロギ酸フェニル(0.542ml)を滴下した後、室温にて10分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、4-(2-クロロー4-ニトロフェノキシ)-2-(フェノキシカルボニルアミノ)ピリジン粗生成物(1.272g)を得た。この粗生成物(637.3mg)をテトラヒドロフラン(6.5ml)に溶解させ、ピロリジン(1.06ml)を室温にて加えて1時間攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた残渣にエタノール(20ml)-水(5ml)を加えて溶解させた後、電解鉄粉(500mg)、塩化アンモニウム(1g)を加えて1時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却後、不溶物をセライトを通してろ別し、ろ物を酢酸エチルーテトラヒドロフラン(1:1)、

水で洗浄した。ろ液の有機層を分取し、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル)により精製することにより、表記化合物(227mg)を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.90-2.00 (4H, m), 3.40-3.50 (4H, m), 3.70 (2H, br), 6.48 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.59 (1H, dd, J=2.8, 8.8Hz), 6.77 (1H, d, J=2.8Hz), 6.96 (1H, d, J=8.8Hz), 7.04 (1H, brs), 7.62 (1H, d, J=2.4Hz), 8.01 (1H, d, J=5.6Hz).

(製造例43) 4-(4-アミノ-2-クロロフェノキシ)-2-[(モルホリン-4-イル) カルボニルアミノ] ピリジン

4-(2-クロロー4-ニトロフェノキシ)-2-(フェノキシカルボニルアミノ)ピリジン粗生成物(634.8mg)をテトラヒドロフラン(6.5ml)に溶解させ、モルホリン(0.942ml)を室温にて加えて一晩攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた残渣にエタノール(20ml)-水(5ml)を加えて溶解させた後、電解鉄粉(500mg)、塩化アンモニウム(1g)を加えて1時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却後、不溶物をセライトを通してろ過し、酢酸エチルーテトラヒドロフラン(1:1)、水で洗浄した。ろ液の有機層を分取し、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=95:5)により精製することにより、表記化合物(283.3mg)を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.40-3.80 (10H, m), 6.49 (1H, dd, J=2.0, 6.0Hz), 6.61 (1H, dd, J=2.8, 8.8Hz), 6.79 (1H, d, J=2.8Hz), 6.95-6.99 (2H, m), 7.55 (1H, brs), 8.02 (1H, d, J=6.0Hz).

(製造例44) 4-アミノー6-(2-クロロー4-ニトロフェノキシ)ピリミ

25 <u>ジン</u>

10

15

20

4-アミノー6-クロロピリミジン(648mg)をN, N-ジメチルホルムアミド(

5ml) に溶解させ、 $2-\rho$ ロロー4-ニトロフェノール(1.736g)、N, N-ジイソプロピルエチルアミン(3.48ml)を加えて 160  $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$  にて一晩攪拌した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルと 1  $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 5.00 (2H, br), 6.10 (1H, s), 7.38 (1H, d, J=8.8Hz), 8.20 (1H, dd, J=2.8, 8.8Hz), 8.22 (1H, s), 8.38 (1H, d, J=2.8Hz). (製造例45) 4-(4-アミノー2-クロロフェノキシ)-6-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリミジン

窒素雰囲気下、4ーアミノー6ー(2ークロロー4ーニトロフェノキシ)ピリミジン (230mg)をテトラヒドロフラン (5ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン (0.24ml)、クロロギ酸フェニル (0.216ml)を滴下した後、室温にて1時間攪拌した。ピロリジン (0.507ml)を加えてさらに1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、飲和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣にエタノール (20ml)ー水 (5ml)を加えて溶解させた後、電解鉄粉 (400mg)、塩化アンモニウム (800mg)を加えて2時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却後、不溶物をセライトを通してろ過し、酢酸エチルーテトラヒドロフラン (1:1)、水で洗浄した。ろ液の有機層を分取し、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;へキサン:酢酸エチル=1:4~酢酸エチル)により精製し、表記化合物 (145.5mg,51%)を白色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 1.90-2.05 (4H, m), 3.40-3.55 (4H, m), 3.70 (2H,

brs), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.77 (1H, d, J=2.4Hz), 6.98 (1H, d, J=5.6Hz), 7.15 (1H, brs), 7.60 (1H, d, J=0.8Hz), 8.37 (1H, d, J=0.8Hz).

(製造例46) 4-(2-メチルー4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イル
アミン

5

10

20

25

反応容器に2-アミノ-4-クロロピリジン(5.0 g)、N-メチルピロリドン(40 ml)、2-ヒドロキシ-5-ニトロトルエン(11.9 g)、ジイソプロピルエチルアミン(20.1 g)を入れ、窒素雰囲気下、150でで5日間加熱攪拌した。室温まで冷却後、反応液を減圧下に濃縮した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液にテトラヒドロフラン(200 ml)を加えて分配した。水層をジエチルエーテル(100 ml) で抽出した。有機層を飽和食塩水( $100 ml \times 2$ ) で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮した。析出した固体をジエチルエーテルに懸濁させた後、ろ取した。固体をジエチルエーテル: 酢酸エチル=1: 1で洗浄後、通気乾燥し、黄色固体として表記化合物(4.36 g, 45.7 %)を得た

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 2.28 (3H, s), 5.89 (1H, d, J=2.0 Hz), 6.04 (2H, brs), 6.19 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.23 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.87 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.14 (1H, d, J=2.8, 8.8 Hz), 8.29 (1H, d, J=2.8 Hz). ESI-MS (m/z): 246  $[M+H]^+$ .

(製造例47) モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(2-メチルー4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

4- (2-メチル-4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イルアミン (1.00 g, 4.08 mmol) のテトラヒドロフラン (50 ml) 溶液にトリエチルアミン (1.14 ml, 8.16 mmol) を加え、氷浴攪拌下クロロギ酸フェニル (0.768 ml) を滴下し、1時間攪拌した。氷浴攪拌下クロロギ酸フェニル(0.252 ml)を追加し、さらに30分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮した。残渣にN, Nージメチルホルムアミド (18.9 ml)、モルホリン (1.42 ml) を加え、室温で5時間攪拌した。反応液を酢酸エチル

:テトラヒドロフラン=1:1 (150 ml) -水 (100 ml) で分配した。水層を酢酸エチル:テトラヒドロフラン=1:1 で抽出後、あわせた有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH, 溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=2:1~1:1~酢酸エチル)で精製した。粗精製画分を濃縮して得られた残渣を再度シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製し、無色固体として表記化合物 (772 mg, 52.8 %) を得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.29 (3H, s), 3.41 (4H, m), 3.54 (4H, m), 6.67 (1H, m), 7.27 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.43 (1H, m), 8.15 (1H, d, J=8.8 Hz), 8.20 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.32 (1H, s), 9.38 (1H, s).

(製造例48) モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(4-アミノー2-メチル フェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(2-メチルー4-ニトロフェノキシ)ピリジンー2ーイル] アミド (775 mg) のエタノール (50 ml) 溶液に電解鉄粉 (505 mg)、塩化アンモニウム (967 mg)、水 (10 ml)を加え、90でで20分間加熱攪拌した。室温まで冷却後、反応液の不溶物をろ別し、ろ物を水、N, N-ジメチルホルムアミドで順次洗浄した。ろ液を減圧下に濃縮し、残渣を酢酸エチル:テトラヒドロフラン=1:1 (200 ml)ー水 (100ml)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣に酢酸エチル(5 ml)を加えて懸濁させた後、ジエチルエーテル(30 ml)を加えて希釈した。固体をろ取し、通気乾燥し、無色粉末として表記化合物 (184 mg, 26.1 %)を得た。母液を濃縮した残渣にジエチルエーテル(30 ml)を加えて懸濁させた後、固体をろ取し、通気乾燥することにより、さらに淡黄色粉末として表記化合物 (207 mg, 29.3 %)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO- $d_{6}$ )  $\delta$  (ppm): 1.94 (3H, s), 3.38 (4H, m), 3.54 (4H, m),

5.01 (2H, m), 6.42-6.48 (3H, m), 6.72 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.23 (1H, s), 8.04 (1H, d, J=6.0 Hz), 9.13 (1H, s).

(製造例49) ピロリジン-1-カルボン酸 [4-(2-メチル-4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

5 4ー(2ーメチルー4ーニトロフェノキシ) ピリジンー2ーイルアミン(1.00 g) のテトラヒドロフラン(50 ml) 溶液にトリエチルアミン(1.14 ml)を加え、氷浴 攪拌下クロロギ酸フェニル(0.768 ml, 6.12 mmol)を滴下し、1.5時間攪拌した。氷浴攪拌下クロロギ酸フェニル(0.252 ml)を追加し、0.5時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣にN,Nージメチルホルムアミド(20 ml)、ピロリジン(1.36 ml)を加え、室温で0.5時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(150 ml)と水(100 ml)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH,溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=2:1~1:1~酢酸エチル)で精製し、淡黄色固体として表記化合物(988 mg,70.7%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.81 (4H, m), 2.29 (3H, s), 3.35 (4H, m), 6.66 (1H, m), 7.27 (1H, d, J=9.0 Hz), 7.53 (1H, s), 8.15 (1H, m), 8.18 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.32 (1H, m), 9.31 (1H, s).

(製造例 50) ピロリジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-2-メチル フェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

20 ピロリジン-1-カルボン酸 [4-(2-メチル-4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル]アミド (775 mg)のエタノール (50 ml)溶液に電解鉄粉 (505 mg)、塩化アンモニウム (967 mg)、水 (10 ml)を加え、90℃で30分間加熱攪拌した。反応液を室温まで冷却し、不溶物をろ別した。ろ物を水、N,Nージメチルホルムアミドで順次洗浄後、ろ液を減圧下濃縮した。残渣を酢酸エチル (100 ml)と水 (100 ml)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣に酢酸エチル(10 ml)を加え、室温に放置した

。 固体が析出した後、ここにジェチルエーテル(30 ml)加え、室温で 2 時間攪拌した。固体をろ取し、通気乾燥することにより、粉末として表記化合物 (467 mg, 66.2 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 1.94 (3H, s), 3.34 (4H, m), 5.01 (2H, m), 6.42-6.45 (2H, m), 6.49 (1H, d, J=2.4 Hz), 6.72 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.33 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.02 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.54 (1H, s).

<u>(製造例51) 1-(3-ジェチルアミノプロピル)-3-[4-(2-メチル</u> <u>-4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イル] ウレア</u>

4-(2-メチルー4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イルアミンとトリエチルアミン(500 mg)のテトラヒドロフラン溶液(50ml)に、氷浴冷却下にクロロギ酸フェニル(0.384 ml, 4.08 mmol)を滴下し、0.5時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮後、残渣にジメチルホルムアミド(20 ml)、N, Nージエチルー1, 3ープロパンジアミン(1.28 ml)を加え、室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(150 ml)と水(100 ml)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル)で精製し、淡黄色油状物として表題化合物(794 mg, 96.9%)を得た。

ESI-MS  $(m/z) : 402 [M+H]^+$ .

5

10

15

25

1-(3-ジエチルアミノプロピル)-3-[4-(2-メチルー4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル]ウレア(794 mg)のエタノール(50 ml)溶液に電解鉄粉(442 mg)、塩化アンモニウム(847 mg)、水(10 ml)を加え、90℃で1時間加熱攪拌した。反応液を室温まで冷却後、不溶物をろ別し、ろ液を減圧下に濃縮した。残渣に酢酸エチル(100 ml)を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロ

マトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル= $1:1\sim1:2\sim$ m酸エチル~酢酸エチル:メタノール= $20:1\sim10:1$ )で精製し、表題化合物(110 mg, 15 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm) : 0.93 (6H, t, J=7.2 Hz), 1.53 (2H, m), 1.93 (3H, s), 2.38 (2H, m), 2.43 (4H, q, J=7.2 Hz), 3.12 (2H, m), 5.03 (2H, m), 6.39 (1H, dd, J=2.4, 6.0 Hz), 6.44 (1H, dd, J=2.4, 8.4 Hz), 6.49 (1H, d, J=2.4 Hz), 6.72 (2H, m), 7.97 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.22 (1H, brs), 9.04 (1H, s). ESI-MS (m/z) : 372 [M+H]<sup>+</sup>.

<u>(製造例53) 1-[4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ)ピリジン-2</u>10 <u>-</u>イル] <math>-3-エチルウレア</u>

5

15

20

25

WOO2/32872に開示された2-アミノー4-(4-アミノー3-クロロフ エノキシ)ピリジン(707mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(15ml)に溶 解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(0.523m1)、クロロギ酸フェニル(0.470m1 )を滴下した後、徐々に室温まで攪拌下に昇温した。6時間後、反応液を酢酸エチ ルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム 水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留 去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン: 酢酸エチル=3:2)により精製し、4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ) -2-フェノキシカルボニルアミノピリジン(920mg)を粗精製物として得た。こ の粗精製物をN, N-ジメチルホルムアミド (9m1) に溶解させ、2Mエチルアミ ンーテトラヒドロフラン溶液(4.5ml)を加え、室温にて23時間攪拌した。反応液 を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム で乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ イー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2)により精製した。目的物画分を濃 縮して得られた残渣にヘキサン一酢酸エチル(5:1)を加えて結晶を析出させた 。結晶をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(298mg, 32%)を白色結晶と

して得た。

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.22 (3H, t, J=7.2Hz), 3.37 (2H, m), 4.05 (2H, s), 6.11 (1H, s), 6.45 (1H, dd, J=2.8, 6.0Hz), 6.78-6.85 (2H, m), 7.03 (1H, d, J=2.8Hz), 7.98 (1H, d, J=6.0Hz), 9.21 (1H, brs).

5 <u>(製造例 5 4) 4 ー (4 ー アミノー 3 ー クロロフェノキシ) ー 2 ー [(ピロリジン 1 ー 1 ー イル) カルボニルアミノ]</u> ピリジン

WO02/32872に開示された2-アミノー4-(4-アミノー3ークロロフェノキシ)ピリジン(471mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(10ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(0.348ml)、クロロギ酸フェニル(0.313ml)を滴下した後、徐々に室温まで昇温して一晩攪拌した。この反応液にピロリジン(2ml)を加えて、さらに一日攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にヘキサンー酢酸エチル(5:1)を加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(232mg,35%)を白色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.90-2.00 (4H, m), 3.40-3.55 (4H, m), 4.00 (2H, s), 6.48 (1H, dd, J=2.0, 5.6Hz), 6.78 (1H, d, J=8.8Hz), 6.86 (1H, dd, J=2.8, 8.8Hz), 7.01 (1H, brs), 7.04 (1H, d, J=2.8Hz), 7.67 (1H, d, J=2.0Hz), 8.01 (1H, d, J=5.6Hz).

<u>(製造例55) 1ー[4ー(4ーアミノー3ークロロフェノキシ)ピリジンー2</u> <u>ーイル] -3-ジェチルウレア</u>

WOO2/32872に開示された2-アミノー4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ)ピリジン(236mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(10ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(0.21ml)、クロロギ酸フェニル(0.188ml)を滴下した後、徐々に室温まで昇温して一晩攪拌した。この反応液にN,N-ジ

メチルホルムアミド (2m1)、N, Nージエチルアミン (0.5m1) を加えて、さらに一日攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=1:3)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテルーへキサン (1:1)を加えて懸濁させた後、溶媒留去した。残渣を減圧乾燥することにより表記化合物 (121.5mg, 36%)を白色粉末として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.22 (6H, t, J=6.8Hz), 3.36 (4H, q, J=6.8Hz), 4.01 (2H, brs), 6.46 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.78 (1H, d, J=8.8Hz), 6.85 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 7.04 (1H, d, J=2.4Hz), 7.12 (1H, brs), 7.66 (1H, d, J=2.4Hz), 8.01 (1H, d, J=5.6Hz).

<u>(製造例56) 4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ)-2-[(モルホリン-4-イル) カルボニルアミノ] ピリジン</u>

WOO 2/3 2 8 7 2 に開示された 2 ーアミノー4 ー (4 ーアミノー3 ークロロフェノキシ)ピリジン(236mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(10ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(0.21ml)、クロロギ酸フェニル(0.188ml)を滴下した後、徐々に室温まで昇温して一晩攪拌した。この反応液にN,Nージメチルホルムアミド(2ml)、モルホリン(0.5ml)を加えて、さらに一日攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテルーへキサンを加えて懸濁させた後、溶媒留去した。残渣を減圧乾燥することにより表記化合物(172mg、49%)を白色粉末として得た。  $^{1}$ H-NMR Spectrum(CDC13) $^{3}$  (ppm):3.49-3.51 (4H, m),3.72-3.80 (4H, m),4.02 (2H, brs),6.49 (1H, m),6.79 (1H, dd, J=1.6, 8.0Hz),6.86 (1H, m),7.05 (1H, m),7.58 (1H, brs),8.00-8.10 (2H, m).

<u>(製造例57) 4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ)-2-[(4-メチルピペラジン-1-イル)カルボニルアミノ]ピリジン</u>

WO02/32872に開示された2-アミノー4ー(4-アミノー3ークロロフェノキシ)ピリジン(236mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(10ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(0.21ml)、クロロギ酸フェニル(0.188ml)を滴下した後、室温にて1.5時間攪拌した。この反応液にN,Nージメチルホルムアミド(2ml)、1-メチルピペラジン(0.555ml)を加えて、さらに一日攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル:メタノール=95:5)により精製して表記化合物(234mg,65%)を淡褐色粉末として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2. 32 (3H, s), 2. 35-2. 50 (4H, m), 3. 40-3. 60 (4H, m), 4. 02 (2H, brs), 6. 48 (1H, dd, J=2. 4, 5. 6Hz), 6. 78 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 86 (1H, dd, J=2. 4, 8. 8Hz), 7. 04 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 26 (1H, m), 7. 58 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 01 (1H, d, J=5. 6Hz).

<u>(製造例58)  $4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ)-2-\{1-[(t-7)+2) -2-\{1-[(t-7)+2) -2-\{1-[(t-7)+2) -2-(1-[(t-7)+2) -2-[(t-7)+2] -2-(1-[(t-7)+2) -2-[(t-7)+2] -2-[(t-7)+</u>$ 

WO 0 2/3 2 8 7 2 に開示された 2-rミノー4-(4-r)ミノー $3-\rho$ ロロフェノキシ)ピリジン(471mg)を窒素雰囲気下、N,Nージメチルホルムアミド(10ml)に溶解させ、室温にてトリエチルアミン(0.523ml)、1-(t-r)トキシカルボニル)ピペリジンー4-カルボン酸(573mg)、(1 H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(1106mg)を加え、2.5時間攪拌した。トリエチルアミン(0.523ml)、1-(t-r)トキシカルボニル)ピペリジンー4-カルボン酸(573mg)、(1 H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(1106mg)を追加し、さらに

一晩攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル:ヘキサン=2:1)により精製後、残渣にジエチルエーテルーヘキサンを加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(644mg,72%)を白色結晶として得た。

5

10

15

20

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 1.60-1.80 (2H, m), 1.80-2.00 (2H, m), 2.37 (1H, m), 2.60-2.90 (2H, m), 4.03 (2H, brs), 4.10-4.30 (2H, m), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.79 (1H, d, J=8.8Hz), 6.85 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 7.04 (1H, d, J=2.4Hz), 7.76 (1H, m), 7.92 (1H, brs), 8.07 (1H, d, J=5.6Hz). (製造例 5 9) 4 - {3-クロロー4-[3-(2-フェニルアセチル) チオウレイド] フェノキシ} -2 - {[1-(t-ブトキシカルボニル) ピペリジンー4-イル] カルボニルアミノ} ピリジン

4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ) -2-{1-[(t-ブトキシカルボニル) ピペリジン-4-イル] カルボニルアミノ} ピリジン (447mg) に室温にて 0.11Mフェニルアセチルイソチオシアネートーアセトニトリル溶液 (47ml) を加え、一晩攪拌した。不溶物をろ別後、ろ液を減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル:ヘキサン=1:1) により精製し、残渣を減圧乾燥することにより、表記化合物 (527mg) を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.46 (9H, s), 1.60-1.80 (2H, m), 1.80-2.00 (2H, m), 2.40 (1H, m), 2.60-2.90 (2H, m), 3.77 (2H, s), 4.00-4.30 (2H, m), 6.23 (1H, m), 7.04 (1H, m), 7.20-7.50 (6H, m), 7.87 (1H, m), 8.07 (1H, brs), 8.13 (1H, m), 8.38 (1H, d, J=8.8Hz), 8.61 (1H, brs), 12.45 (1H, s).

 (製造例60)
 4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ)-2-(エトキシカ

 ルボニルアミノ)
 ピリジン

WOO2/32872に開示された2-アミノー4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ)ピリジン(235.7mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(10ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(0.21ml)、クロロギ酸エチル(0.143ml)を滴下した後、室温にて9時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル:ヘキサン=1:1)により精製して4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ)-2-(ビスエトキシカルボニル)アミノピリジン(190mg,50%)を無色油状物として得た。この4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ)-2-(ビスエトキシカルボニル)アミノピリジン(190mg)をエタノール(5ml)に溶解させ、1N水酸化ナトリウム水溶液(1.0ml)を室温にて加えて15分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去後、ジエチルエーテルーへキサン(1:2)を加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(121mg,79%)を淡褐色結晶として得た。

5

10

15

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.30 (3H, t, J=7.2Hz), 4.03 (2H, brs), 4.21 (2H, q, J=7.2Hz), 6.50 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.79 (1H, d, J=8.8Hz), 6.86 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 7.05 (1H, d, J=2.4Hz), 7.53 (1H, brs), 8.09 (1H, d, J=5.6Hz), 8.18 (1H, brs).

20 (製造例61) 1-[4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ) ピリジン-2
 -イル] -3-シクロプロピルウレア

WOO2/32872に開示された2ーアミノー4ー(4ーアミノー3ークロロフェノキシ)ピリジン(236mg)とシクロプロピルアミンから製造例53に準じた手法により表記化合物(146mg, 46%)を淡褐色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 0.40-0.60 (2H, m), 0.70-0.80 (2H, m), 2.71 (1H, m), 4.05 (2H, brs), 6.46 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.70-7.00 (4H, m), 7.03 (1H,

d, J=2.4Hz), 7.20-7.25 (1H, m), 7.96 (1H, d, J=5.6Hz).

5

10

15

20

<u>(製造例62) 1-[4-(4-r = 1-3-2 = 1-2 = 1-3-2 =</u>

WO02/32872に開示された2ーアミノー4ー(4ーアミノー3ークロロフェノキシ)ピリジン(236mg)と2ー(N, Nージエチルアミノ)エチルアミンから製造例53に準じた手法により表記化合物(154.7mg, 41%)を無色油状物として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.04 (6H, t, J=6.4Hz), 2.58 (4H, q, J=6.4Hz), 2.64 (2H, m), 3.42 (2H, m), 4.07 (2H, brs), 6.43 (1H, m), 6.70-7.25 (5H, m), 7.97 (1H, d, J=5.6Hz), 9.33 (1H, brs).

<u>(製造例63) 4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ)-2-[4-(ピロ</u>リジン-1-イル)ピペリジン-1-イルカルボニルアミノ]ピリジン

WOO2/32872に開示された2-アミノー4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ) ピリジン (236mg) と4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジンから製造例53に準じた手法により表記化合物 (137.8mg, 33%) を白色粉末として得た。 <sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDC1<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.20-1.30 (2H, m), 1.40-1.60 (2H, m), 1.70-1.80 (4H, m), 1.90-2.00 (2H, m), 2.21 (1H, m), 2.50-2.70 (4H, m), 2.97 (2H, m), 4.01 (2H, brs), 6.47 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.78 (1H, d, J=8.8Hz), 6.85 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 7.04 (1H, d, J=2.4Hz), 7.57 (1H, d, J=2.4Hz), 8.00 (1H, d, J=8.8Hz).

(製造例64) 4-(4-{3-クロロ-4-[2-(4-フルオロフェニルカルバモイル)アセチルアミノ]フェノキシ}ピリジン-2-イルカルバモイル)ピペリジン-1-カルボキシリックアシドt-ブチルエステル

窒素雰囲気下、 $4-(4-r)-3-\rho$ ロロフェノキシ) $-2-\{1-[(t-25-25-25)]$  で 1-[(t-25-25)] で 1-[(t-25-

ニル)マロニック アシド (260mg)、トリエチルアミン (0.184ml)、(1H-1,2,3-ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ)[トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(584mg)を50℃にて加えて1時間攪拌した。 反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルと1N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:3~酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣を減圧乾燥することにより表記化合物 (234.1mg,85.2%)を無色油状物として得た。

5

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.39 (9H, s), 1.55-1.70 (2H, m), 1.75-1.85 (2H, m), 2.35-2.50 (1H, m), 2.60-2.75 (2H, m), 3.62 (2H, m), 4.07 (2H, m), 6.55 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.85-6.98 (3H, m), 7.10 (1H, m), 7.43-7.52 (2H, m), 7.78 (1H, m), 8.05 (1H, d, J=5.6Hz), 8.23 (1H, d, J=8.8Hz), 9.18 (1H, brs), 9.67 (1H, s), 9.92 (1H, s).

 
 (製造例65)
 ピロリジンー1ーカルボチオイック アシド [4-(4-アミノ -3-クロロフェノキシ)

 ピリジン-2-イル]
 アミド

窒素雰囲気下、WO 0 2 / 3 2 8 7 2 に開示された 2-rミ/-4-(4-rミ/-3-/2 -3-/2 ロロフェノキシ)ピリジン(250mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(5ml)に溶解させ、氷水浴冷却下、トリエチルアミン(0.185ml)、クロロチオギ酸フェニル(0.184ml)を滴下した後、室温にて 2.5 時間攪拌した。反応液に氷水浴冷却下、トリエチルアミン(0.074ml)、クロロチオギ酸フェニル(0.073ml)を追加した後、室温にて 40 分間攪拌した。反応液にピロリジン(0.530ml)を加え、一晩攪拌した。ピロリジン(0.530ml)を追加し、1 時間攪拌した。さらに反応液を  $40^{\circ}$  に昇温して 35 分間攪拌後、 $50^{\circ}$  に昇温させ、2.5 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー

(溶出液;  $^{\wedge}$  + サン: 酢酸エチル=1:1 $^{\wedge}$ 1:3) により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣を減圧乾燥することにより表記化合物(73.2mg, 19.8%)を無色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 1.80-2.30 (4H, m), 3.62 (2H, m), 3.84 (2H, m), 4.02 (2H, m), 6.14 (1H, m), 6.80 (1H, d, J=8.8Hz), 6.90 (1H, dd, J=2.8, 8.8Hz), 7.09 (1H, d, J=2.8Hz), 7.67 (1H, m), 8.04 (1H, m), 8.23 (1H, m).

(製造例66) 1-[4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ)ピリジン-2-イル] -3-(3-モルホリン-4-イルプロピル)ウレア

4- (4-アミノ-3-クロロフェノキシ) ピリジン-2-イルアミン (750 mg, 3.18 mmol)をテトラヒドロフラン (30 mL) に溶解し、トリエチルアミン (0.444 mL, 4.77 mmol)を加えた。これを氷冷し、クロロギ酸フェニル (0.399 mL, 4.77 mmol)を滴下し、室温で4時間45分攪拌した。氷冷下に、トリエチルアミン (0.222 mL)、クロロギ酸フェニル (0.200 mL)を追加し、40分間攪拌した。さらにトリエチルアミン (0.111 mL)、クロロギ酸フェニル (0.100 mL)を追加し、40分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮後、残渣にN, Nージメチルホルムアミド (10 mL)、3ー (モルホリンー4ーイル)プロピルアミン (2.32 mL, 15.9 mmol)を加え、室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチル (50 mL)と水 (20 mL)で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた固体を酢酸エチルに懸濁させた。固体をろ取、酢酸エチルで洗浄し、通気乾燥することにより、無色粉末として表記化合物 (359 mg, 0.884 mmol; 27.8%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.59 (2H, m), 2.28 (2H, m), 2.32 (4H, m), 3.15 (2H, dd, J=6.4, 6.4 Hz), 3.56 (4H, t, J=4.4 Hz), 5.36-5.39 (2H, m), 6.47 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.82-6.89 (3H, m), 7.08 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.02 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.11 (1H, brs), 9.06 (1H, s).

ESI-MS  $(m/z) : 406 [M+H]^+$ .

5

10

15

20

25

5

10

15

20

25

4- (4-アミノ-3-クロロフェノキシ) ピリジン-2-イルアミン (750 mg, 3.18 mmol)をテトラヒドロフラン (30 mL) に溶解し、トリエチルアミン (0.444 mL. 4.77 mmol)を加えた。これを氷冷し、クロロギ酸フェニル (0.399 mL, 4.77 mmol) を滴下し、室温で4時間45分攪拌した。トリエチルアミン(0.222 mL)、クロロ ギ酸フェニル (0.200 mL)を追加し、40分間攪拌した。さらにトリエチルアミン (0.111 mL)、クロロギ酸フェニル (0.100 mL)を追加し、室温で40分間攪拌した 。反応液を減圧下に濃縮後、残渣にN, N-ジメチルホルムアミド(10 mL)、3-(1-メチルピペラジンー4-イル)プロピルアミン(2.32 mL, 15.9 mmol)を加 え、室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(50 mL)と水(20 mL)で分配した 。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し た。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI silysia NH, 酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1~20:3)により 精製した。粗精製画分を濃縮し、再度シリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI silysia NH, ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノー ル=10:1~20:3)で精製し、無色粉末として表記化合物 (691 mg, 1.65 mmol, 51.9%) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.57 (2H, m), 2.13 (3H, s), 2.24-2.45 (10H, m), 3.13 (2H, m), 5.38 (2H, m), 6.47 (1H, dd, J=2.4, 6.0 Hz), 6.82-6.91 (3H, m), 7.08 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.01 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.11 (1H, d, J=6.0 Hz), 9.04 (1H, s).

(製造例68) ピペリジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

4-(4-r)ミノー $3-\rho$ ロロフェノキシ)ピリジンー2-7ルアミン(750 mg, 3.18 mmol)をテトラヒドロフラン(30 mL)に溶解し、トリエチルアミン(0.444 mL,

4.77 mmo1)を加えた。これを氷冷し、クロロギ酸フェニル (0.399 mL, 4.77 mmo1)を滴下し、室温で3.5時間攪拌した。氷冷下にトリエチルアミン (0.444 mL)、クロロギ酸フェニル (0.399 mL)を追加して15分間攪拌した。N, Nージメチルホルムアミド (6.0 mL)、ピペリジン (1.5 mL)を加え、室温で5.5時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮し、N, Nージメチルホルムアミド (4.0 mL)、ピペリジン (1.0 mL)を加え、室温で36時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製した。目的物画分を濃縮して得られた固体をジエチルエーテルに懸濁した。固体をろ取し、通気乾燥することにより、淡黄色固体として表記化合物 (462 mg, 1.33 mmo1, 41.9%)を得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.44 (4H, m), 1.54 (2H, m), 3.38 (4H, m), 5.37 (2H, s), 6.49 (1H, dd, J=2.2, 5.6 Hz), 6.86-6.89 (2H, m), 7.07 (1H, d, J=2.0 Hz), 7.31 (1H, d, J=2.2 Hz), 8.06 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.05 (1H, s). ESI-MS (m/z): 347 [M+H]<sup>+</sup>.

(製造例69) アゼチジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

4- (4-アミノ-3-クロロフェノキシ) ピリジン-2-イルアミン (750 mg, 3.18 mmol)をテトラヒドロフラン (30 mL) に溶解し、トリエチルアミン (0.444 mL, 4.77 mmol)を加えた。これを氷冷し、クロロギ酸フェニル (0.399 mL, 4.77 mmol)を滴下し、室温で5時間攪拌した。氷冷下にトリエチルアミン (0.222 mL)、クロロギ酸フェニル (0.200 mL)を追加して40分間攪拌した。さらにトリエチルアミン (0.111 mL)、クロロギ酸フェニル (0.100 mL)を追加して30分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮し、残渣にN, Nージメチルホルムアミド (10 mL)、アゼチジン塩酸塩 (1.49 g, 15.9 mmol)、トリエチルアミン (2.66 mL, 19.1 mmol)を加

え、室温で3時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(50 mL)と水(20 mL)、さらに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール= $20:1\sim10:1$ )で精製した。目的物画分を濃縮して得られた固体をジエチルエーテルに懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより、無色粉末として表記化合物(492 mg, 1.54 mmol, 48.5 %)を得た。

5

10

15

20

25

ESI-MS (m/z): 318  $[M+H]^+$ .

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.12 (2H, m), 3.93 (4H, t, J=7.8 Hz), 5.37 (2H, m), 6.50 (1H, dd, J=2.4, 5.8 Hz), 6.83-6.89 (2H, m), 7.07 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.42 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.05 (1H, d, J=5.8 Hz), 8.99 (1H, s).

(製造例 70) 1-[4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ) ピリジン-2-イル] <math>-3-(3-ジェチルアミノプロピル) ウレア

4ー (4ーアミノー 3ークロロフェノキシ) ピリジンー 2ーイルアミン (750 mg, 3.18 mmol)をテトラヒドロフラン (30 mL) に溶解し、トリエチルアミン (0.444 mL, 4.77 mmol)を加えた。これを氷冷し、クロロギ酸フェニル (0.399 mL, 4.77 mmol)を滴下し、室温で 5時間攪拌した。トリエチルアミン (0.222 mL)、クロロギ酸フェニル (0.200 mL)を追加して 4 0 分間攪拌した。さらにトリエチルアミン (0.111 mL)、クロロギ酸フェニル (0.100 mL)を追加して 3 0 分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮し、残渣にN, Nージメチルホルムアミド (10 mL)、3ー (ジエチルアミノ)プロピルアミン (2.49 mL, 15.9 mmol)を加え、室温で 3 時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (50 mL)と水 (20 mL)、さらに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣を減圧乾燥することにより、淡黄色固体として表記化合物 (645 mg, 1.65 mmol, 51.8 %)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO- $d_{6}$ )  $\delta$  (ppm): 0.93 (6H, t, J=7.2 Hz), 1.53 (2H, m), 2.38

(2H, t, J=7.2 Hz), 2.43 (4H, q, J=7.2 Hz), 3.14 (2H, m), 5.39 (2H, s), 6.47 (1H, dd, J=2.2, 6.0 Hz), 6.80 (1H, d, J=2.2 Hz), 6.84-6.89 (2H, m), 7.08 (1H, d, J=2.2 Hz), 8.00 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.19 (1H, brs), 9.07 (1H, s).

<u>(製造例71) 4-(3-メチル-4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル</u>

5 <u>アミン</u>

10

15

25

2-アミノー4ークロロピリジン (2.50 g, 19.4 mmol)のNーメチルピロリドン (20 mL) 溶液に、3ーメチルー4ーニトロフェノール (5.94 g, 38.8 mmol)、ジイソプロピルエチルアミン (13.5 mL, 77.5 mmol) を加え、窒素雰囲気下 150℃で攪拌した。室温まで冷却後、反応液中のジイソプロピルエチルアミンを減圧下に留去した。残渣を酢酸エチル (150 ml)ー1 N 水酸化ナトリウム水溶液 (50ml)で分配した。水層を酢酸エチル (50 ml)で抽出した。あわせた有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液; ヘキサン/酢酸エチル=1/2~酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール= 20/1) により精製することにより、褐色固体として表記化合物 (1.64 g, 34.4 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.54 (3H, s), 5.98 (1H, d, J=2.4 Hz), 6.07 (2H, brs), 6.23 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.14 (1H, dd, J=2.4, 8.8 Hz), 7.25 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.89 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.10 (1H, d, J=8.8 Hz). ESI-MS (m/z): 246 [M+H]<sup>+</sup>.

 (製造例72)
 モルホリンー4ーカルボン酸
 [4-(4-アミノー3ーメチル]

 フェノキシ)
 ピリジンー2ーイル]
 アミド

窒素雰囲気下、4-(3-メチル-4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イルアミン(553 mg, 2.26 mmol)のテトラヒドロフラン(20 mL)溶液にトリエチルアミン(0.471 mL, 3.38 mmol)を加えた。これを氷冷し、クロロギ酸フェニル(0.424 mL, 3.38 mmol)を加え、20分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮後、残渣にN, Nージメチルホルムアミド(8.0 mL)、モルホリン(0.786 mL, 9.02 mmol)を加え、

室温で11時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(60 mL)と水(60 mL)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。残渣をエタノール (20 mL)に溶解し、電解鉄粉 (505 mg, 9.04 mmo1)、塩化アンモニウム (967 mg, 18.1 mmo1)、水 (5 mL)を加え、80℃で2時間加熱攪拌した。室温まで冷却後、不溶物をろ別し、ろ液を減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=10/1)により精製し、褐色油状物として表記化合物 (283 mg, 38.1%)を得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 2.05 (3H, s), 3.39 (4H, m), 3.55 (4H, m), 4.85 (2H, m), 6.48 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.63-6.70 (2H, m), 6.73 (1H, s), 7.29 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.04 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.13 (1H, s).

(製造例 73) ピロリジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-3-メチル フェノキシ) ピリジン<math>-2-イル] アミド

窒素雰囲気下、4-(3-)メチル-4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イルアミン(553 mg, 2.26 mmol)のテトラヒドロフラン (20 mL)溶液にトリエチルアミン(0.471 mL, 3.38 mmol)を加えた。これを氷冷し、クロロギ酸フェニル (0.424 mL, 3.38 nnol)を加え、20 分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮し、残渣にN,Nージメチルホルムアミド (8.0 mL)、ピロリジン (0.753 mL, 9.02 mmol)を加え、室温で10 分間攪拌した。反応液を酢酸エチル(60 mL)と水(60 mL)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。残渣をエタノール (20 mL)に溶解し、電解鉄粉 (505 mg, 9.04 mmol)、塩化アンモニウム (967 mg, 18.1 mmol)、水 (5 mL)を加え、80 で 2 時間加熱攪拌した。室温まで冷却後、不溶物をろ別し、ろ液を減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=10/1)により精製し、オレンジ色粉末として表記化合物 (277 mg, 39.2 %)を得た。

## 5 <u>アミン</u>

10

15

20

25

4-(3-メチルー4-ニトロフェノキシ)ピリジンー2-イルアミン(1.64~g, 6.69~mmol)のメタノール(75~mL)溶液に1.0~%パラジウム炭素(300~mg)を加え、水素雰囲気下、室温で1.4.5~時間攪拌した。触媒を50~0月した後、50~0次を減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;50~1、酢酸エチル=1:2~0。酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=2.0:1~1)で精製し、褐色固体として表記化合物(50~1、50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~1 50~2 50~2 50~3 50

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.14 (3H, s), 3.45 (2H, brs), 4.47 (2H, brs), 5.87 (1H, d, J=2.0 Hz), 6.23 (1H, dd, J=2.0, 6.0 Hz), 6.65 (1H, d, J=8.4 Hz), 6.74 (1H, dd, J=2.8, 8.4 Hz), 6.77 (1H, d, J=2.8 Hz), 7.85 (1H, d, J=6.0 Hz).

(製造例 7 5) N-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-メ チルフェニル] -N'-(4-フルオロフェニル) マロナミド

た。ろ物をジエチルエーテルで洗浄し、通気乾燥することにより、淡黄色粉末として標題化合物 (805 mg, 57.5 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 2. 25 (3H, s), 3. 52 (2H, s), 5. 81 (1H, d, J=2.0 Hz), 5. 94 (2H, s), 6. 14 (1H, dd, J=2.0, 6.0 Hz), 6. 94 (1H, dd, J=2.0, 8.8 Hz), 7. 02 (1H, d, J=2.0 Hz), 7. 17 (2H, dd, J=9.0, 9.0 Hz), 7. 54 (1H, d, J=8.8 Hz), 7. 63 (2H, dd, J=5.0, 9.0 Hz), 7. 79 (1H, d, J=6.0 Hz), 9. 62 (1H, s), 10. 26 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 395  $[M+H]^+$ .

5

10

15

20

25

(製造例76) 4-(4-ニトロ-3-トリフルオロメチルフェノキシ)ピリジ ン-2-イルアミン

2ーアミノー4ークロロピリジン (2.0 g, 15.6 mmo1)のNーメチルピロリドン (16 mL) 溶液に、5ーヒドロキシー2ーニトロベンゾトリフルオリド (4.85 g, 23.4 mmo1)、ジイソプロピルエチルアミン (8.15 mL, 46.8 mmo1)を加え、窒素雰囲気下 150℃で 6 2時間加熱攪拌した。室温まで冷却後、反応液中のジイソプロピルエチルアミンを減圧下に留去した。残渣を酢酸エチル:テトラヒドロフラン=1:1 (300 ml)と1 N水酸化ナトリウム水溶液 (100ml)で分配した。有機層を1 N水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘプタン/酢酸エチル=1/2~酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=20/1)で精製した。粗精製物をさらにシリカゲルろ過(Fuji Silysia NH)に付した。ろ液を濃縮して得られた固体をジエチルエーテル:ヘキサン=1:1 に懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより、褐色固体として表記化合物(760 mg, 16.3 %)を得た。1H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 6.05 (1H, s), 6.15 (2H, s), 6.30 (1H, m), 7.61 (1H, d, J=9.2 Hz), 7.77 (1H, s), 7.93 (1H, m), 8.26 (1H, d, J=9.2 Hz).

(製造例77) 4-(4-アミノ-3-トリフルオロメチルフェノキシ)ピリジ ン-2-イルアミン

4-(4-ニトロー3-トリフルオロメチルフェノキシ)ピリジン-2-イルアミン (400 mg, 1.34 mmol)のメタノール (20 mL)溶液に、10%パラジウム炭素 (146 mg)を加え、水素雰囲気下、室温で10時間攪拌した。触媒をろ別し、ろ液を減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル)で精製し、褐色油状物として表記化合物 (201 mg, 55.4%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 4.27 (2H, brs), 4.56 (2H, brs), 5.85 (1H, d, J=2.4 Hz), 6.19 (1H, m), 6.74 (1H, d, J=8.6 Hz), 6.99 (1H, dd, J=2.4, 8.6 Hz), 7.13 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.85 (1H, d, J=6.0 Hz).

5

25

(製造例78) N-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-トリ フルオロメチルフェニル] -N' - (4-フルオロフェニル) マロナミド 10 4-(4-アミノ-3-トリフルオロメチルフェノキシ) ピリジン-2-イルアミ ン (201 mg, 0.747 mmol) のN, Nージメチルホルムアミド (2.0 mL) 溶液に、N - (4-フルオロフェニル) マロニック アシド (221 mg, 1.12 mmol)、トリエチ ルアミン (0.156 mL, 1.12 mmol)、ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス ( ジメチルアミノ) ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (496 mg, 1.12 15 mmol) を加え、室温で5時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(100 mL)と水(50 mL) で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)に より精製し、褐色油状物として表記化合物 (335 mg, 17.6 %) を得た 20  $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 3.58 (2H, s), 4.71 (2H, brs), 5.95 (1H, d, J=2.0) Hz), 6.28 (1H, dd, J=2.0, 6.0 Hz), 7.01-7.04 (2H, m), 7.25 (1H, dd, J=2.8, 8.4 Hz), 7.36 (1H, d, J=2.8 Hz), 7.50-7.54 (2H, m). 7.93 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.22 (1H, d, J=8.4 Hz), 9.27 (1H, s), 9.68 (1H, s).

(製造例 79) 1-ベンジルオキシ-3-メトキシ-4-ニトロベンゼン <math>3-フルオロ-4-ニトロフェノール (15.71g) をN, N-ジメチルホルムアミド

(150ml)に溶解させ、60℃にて炭酸カリウム(16.59g)、ベンジルブロミド(14.27ml)を加えて3時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルと水で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣(35.09g)をメタノール(200ml)に溶解させ、炭酸カリウム(27.64g)を加えて1時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却後、減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルと水で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去後、残渣にジエチルエーテル(200ml)を加えて攪拌した。析出した結晶をろ取し、通気乾燥することにより、淡黄色結晶として表記化合物(21.10g,81%)を得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.93 (3H, s), 5.14 (2H, s), 6.56-6.62 (2H, m), 7.30-7.50 (5H, m), 8.00 (1H, d, J=9.2Hz).

## (製造例80) 4ーアミノー3ーメトキシフェノール

5

15

20

25

1ーベンジルオキシー3ーメトキシー4ーニトロベンゼン (11.0g) をテトラヒドロフラン (100ml) ーメタノール (100ml) に溶解させた後、窒素雰囲気下に 10%パラジウム炭素 (5.0g) を加え、系内を水素置換して一晩攪拌した。系内を窒素置換した後、触媒をろ過し、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、エタノールで順次洗浄した。ろ液を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより、褐色粉末として表記化合物(5.88g、定量的)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 3.82 (3H, s), 6.27 (1H, dd, J=2.4, 8.0Hz), 6.41 (1H, d, J=2.4Hz), 6.59 (1H, d, J=8.0Hz).

(製造例 8 1) 2-アミノー4-(4-アミノー3-メトキシフェノキシ)ピリ ジン

4-アミノー3-メトキシフェノール(5.88g)をジメチルスルホキシド(80ml)に攪拌下に溶解させ、窒素気流下に <math>60%水素化ナトリウム(1.6g)を徐々に加えた。 20 分間攪拌後、 2-アミノー4-クロロピリジン(<math>2.57g)を加えて 160 ℃にて 8 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルと水で分配した。有機層

を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=9:1)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテルを加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(1.56g,34%)を淡褐色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 3.77 (2H, br), 3.83 (3H, s), 4.34 (2H, br), 5.91 (1H, d, J=2.0Hz), 6.28 (1H, dd, J=2.0, 5.6Hz), 6.52-6.56 (2H, m), 6.70 (1H, dd, J=0.4, 8.0Hz), 7.90 (1H, d, J=5.6Hz).

5

10

15

25

(製造例82) 2-アミノー4-{3-メトキシー4-[3-(2-フェニルア セチル)チオウレイド]フェノキシ}ピリジン

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.198ml) をアセトニトリル(10ml)に溶解させ、60  $^{\circ}$  にてチオシアン酸カリウム(292mg)を加え、同温で 3.5 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、2-アミノ-4-(4-アミノ-3-メトキシフェノキシ) ピリジン(<math>231.3mg)を加え、さらに 2 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=9:1)により精製することにより表記化合物(158mg, 39%)を淡褐色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.71 (3H, s), 3.77 (2H, s), 5.13 (2H, br), 5.86 (1H, d, J=2.4Hz), 6.25 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 6.54 (1H, d, J=2.4Hz), 6.67 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 7.30-7.45 (6H, m), 7.70 (1H, brs), 7.82 (1H, d, J=6.0Hz), 8.35 (1H, d, J=8.8Hz).

(製造例83) ベンジル N-(4-アミノフェニル) カルバメート

窒素雰囲気下、1,4-ジアミノベンゼン(1.081g)をテトラヒドロフラン(50ml) )に攪拌下に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(2.01ml)、クロロギ酸

ベンジル (1.71ml) を滴下し、徐々に室温まで昇温した。7時間後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣をヘキサンー酢酸エチルに懸濁させた後、固体をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(1.093g, 45%)を淡黄色粉末として得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.56 (2H, brs), 5.18 (2H, s), 6.45 (1H, brs), 6.60-6.70 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.30-7.50 (5H, m).

10 <u>(製造例84) ベンジル Nー[4ー(6ーアミノピリミジンー4ーイルアミノ</u>) フェニル] カルバメート

5

15

20

6-アミノー4-クロロピリミジン(259mg)を2-エトキシエタノール(10ml) に溶解させ、ベンジル N- (4-アミノフェニル)カルバメート(533mg)、2 N 塩酸(2ml)を加えて <math>120  $\mathbb{C}$  にて一晩攪拌した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル:メタノール=95:5)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣に酢酸エチルーへキサンを加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより、表記化合物(313.1mg,47%)を乳白色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 4.59 (2H, brs), 5.22 (2H, s), 5.72 (1H, m), 6.53 (1H, brs), 6.69 (1H, brs), 7.20 (2H, d, J=8.8Hz), 7.30-7.50 (7H, m), 8.20 (1H, s).

(製造例85) ベンジル N-{4-[6-(ピロリジン-1-イルカルボニル) アミノピリミジン-4-イルアミノ] フェニル} カルバメート
 ベンジル N-[4-(6-アミノピリミジン-4-イルアミノ) フェニル] カル

バメート (313mg) を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン (10ml) に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン (0.78ml)、クロロギ酸フェニル (0.35ml) を滴下した後、室温にて30分間攪拌した。この反応液にピロリジン (1.0ml) とN, Nージメチルホルムアミド (2ml) を加えて、室温でさらに一晩攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=95:5) により精製することにより、表記化合物 (210mg,52%) を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.90-2.00 (4H, m), 3.40-3.50 (4H, m), 5.20 (2H, s), 6.73 (1H, brs), 6.75 (1H, brs), 6.95 (1H, brs), 7.28-7.47 (10H, m), 8.28 (1H, d, J=1.2Hz).

(製造例86) 4-(4-アミノフェニルアミノ)-6-[(ピロリジン-1-4ル) カルボニルアミノ] ピリミジン

ベンジル N- {4-[6-(ピロリジン-1-イルカルボニル)アミノピリミジン-4-イルアミノ]フェニル}カルバメート(210mg)をテトラヒドロフラン(5ml)ーメタノール(5ml)に溶解させた後、窒素雰囲気下に10%パラジウム炭素(200mg)を加え、系内を水素置換して5時間攪拌した。系内を窒素置換した後、触媒をろ過し、テトラヒドロフラン、エタノールで順次洗浄した。ろ液を減圧濃縮し、残渣にヘキサン-酢酸エチルを加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより、表記化合物(103mg,71%)を白色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.90-2.00 (4H, m), 3.30-3.50 (4H, m), 3.64 (2H, brs), 6.55 (1H, brs), 6.68-6.71 (2H, m), 6.90 (1H, brs), 7.10 (2H, d, J=8.4Hz), 7.33 (1H, s), 8.24 (1H, s).

(製造例87) ベンジル N-[4-(2-アミノピリジン-4-イルアミノ)

25 フェニル] カルバメート

5

10

15

20

2-アミノー4-クロロピリジン(257mg)を2-エトキシエタノール(10ml)に

溶解させ、ベンジル N-  $(4-P \in J)$ フェニル)カルバメート(533mg)、ピリジン ヒドロクロリド(462mg)を加えて 120  $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$  にじった。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=95:5)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣に酢酸エチルーへキサンを加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより、表記化合物(321.5mg,48%)を淡褐色結晶として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 4.28 (2H, brs), 5.21 (2H, s), 5.76 (1H, s), 5.95 (1H, m), 6.17 (1H, dd, J=2.0, 6.0Hz), 6.66 (1H, brs), 7.12 (2H, d, J=8.8Hz), 7.30-7.45 (7H, m), 7.79 (1H, d, J=6.0Hz).

(製造例88) 4-(4-アミノフェニルアミノ)-2-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジン

ベンジル N-[4-(2-アミノピリジン-4-イルアミノ)フェニル]カルバメート (321mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン (10ml) に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン (0.803ml)、クロロギ酸フェニル (0.36ml)を滴下した後、室温にて1時間攪拌した。この反応液にピロリジン (0.8ml)とN,Nージメチルホルムアミド (2ml)を加えて、室温でさらに一晩攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣 (950mg)をジメチルスルホキシド (5.0ml)に溶解させ、5 N水酸化ナトリウム水溶液 (1.0ml)を加えて 100℃にて 30分間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルと水で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=95:5)により精製することにより、表記化合物 (116mg,41%)を淡黄色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.90-2.00 (4H, m), 3.40-3.50 (4H, m), 3.64 (2H, brs), 5.82 (1H, brs), 6.31 (1H, m), 6.65-6.75 (2H, m), 6.90 (1H, brs), 6.99-7.03 (2H, m), 7.53 (1H, d, J=2.4Hz), 7.80 (1H, d, J=6.0Hz).

(製造例89) 6-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ)ピリミジン-4-

## 5 イルアミン

10

15

25

2-フルオロ-4-ニトロフェノール (1.736g) をジメチルスルホキシド (10ml) に溶解させ、水素化ナトリウム (400mg) を加え 20 分間攪拌した。その後、4-アミノー6ークロロピリミジン (648mg) を加えて  $100^{\circ}$  にて 45 分間攪拌した。反応液を  $120^{\circ}$  まで加温し 1 時間 25 分攪拌した。その後、反応液を  $140^{\circ}$  まで加温し一晩攪拌した。室温まで冷却後、反応液に 1 N水酸化ナトリウム水溶液(10ml)を加え攪拌し、酢酸エチルで抽出した。有機層を 1 N水酸化ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2)により精製した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル(7ml)ーヘキサン(3.5ml)を加え懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(201mg,16.0%)を淡褐色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 6.02 (1H, m), 7.06 (2H, brs), 7.60 (1H, dd, J=8.0, 8.8Hz), 8.04 (1H, m), 8.10-8.19 (1H, m), 8.30 (1H, dd, J=2, 10Hz).

(製造例90) ピロリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(2-フルオ

## 20 ロー4ーニトロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル]アミド

4ーアミノー6ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリミジン(100mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(3ml)に溶解させ、トリエチルアミン(0.112ml)、クロロギ酸フェニル(0.100ml)を滴下した後、1.5時間攪拌した。反応液にピロリジン(0.313ml)を加え、30分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮して得られた

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=2:1)により精製した。溶媒を減圧濃縮して得られた残渣を酢酸エチルと1N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより表記化合物(96.6mg, 69.5%)を黄色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.02 (4H, m), 3.51 (4H, m), 7.22 (1H, m), 7.41 (1H, m), 7.81 (1H, d, J=1.2Hz), 8.07-8.15 (2H, m), 8.32 (1H, m).

5

(製造例91) ピロリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(4-アミノ -2-フルオロフェノキシ) ピリミジン-4-イル] アミド

10 ピロリジンー1ーカルボキシリック アシド [6-(2-フルオロー4ーニトロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル] アミド (610mg) にエタノール (15ml) ー水 (3ml) を加えて溶解させた後、電解鉄粉 (610mg)、塩化アンモニウム (1.20g) を加えて 30 分間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチルーテトラヒドロフラン (1:1) を加えて攪拌した後、不溶物をセライトを通してろ別した。ろ物を酢酸エチル、水で洗浄した。ろ液の有機層を分取し、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液; ヘキサン:酢酸エチル=1:1~1:5) により精製した。目的物画分を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより、表記化合物 (495mg, 88.6%) を淡黄色固体として得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.99 (4H, m), 3.48 (4H, m), 3.74 (2H, m), 6.43 (1H, m), 6.44-6.53 (1H, m), 6.94 (1H, m), 7.17 (1H, m), 7.63 (1H, s), 8.37 (1H, s).

(製造例92) モルホリンー4ーカルボキシリック アシド [6-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) ピリミジンー4-イル] アミド

25 4-アミノー6-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ)ピリミジン(89mg)を 窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(3ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチ

ルアミン (0.099ml)、クロロギ酸フェニル (0.089ml) を滴下した後、室温で 45 分間攪拌した。反応液にモルホリン (0.249ml) を加え、室温で一晩攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=1:1) により精製した。目的物画分を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより表記化合物 (80.2mg, 62.0%) を無色固体として得た。

5

10

15

20

25

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 3.55 (4H, m), 3.77 (4H, m), 7.36-7.44 (2H, m), 7.74 (1H, d, J=0.8Hz), 8.06-8.16 (2H, m), 8.33 (1H, m).

(製造例93) モルホリンー4ーカルボキシリック アシド [6-(4-アミノ -2-フルオロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル] アミド

モルホリンー4ーカルボキシリック アシド [6ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリミジンー4ーイル]アミド(107mg)にエタノール(5m1)ー水(1m1)を加えて溶解させた後、電解鉄粉(110mg)、塩化アンモニウム(220mg)を加えて30分間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチルーテトラヒドロフラン(1:1)を加えて攪拌した。不溶物をセライトを通してろ別し、ろ物を酢酸エチル、水で洗浄した。ろ液の有機層を分取し、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製した。目的物画分を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより、表記化合物(82.4mg,85.2%)を黄色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 3.52 (4H, m), 3.74 (6H, m), 6.42-6.48 (1H, m), 6.50 (1H, m), 6.97 (1H, m), 7.52 (1H, m), 7.66 (1H, m), 8.37 (1H, m).

(製造例94) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) ピリミジン-4-イル] アミド

4ーアミノー6ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリミジン(300mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(5ml)に溶解させ、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(0.335ml)、クロロギ酸フェニル(0.301ml)を滴下した後、室温にて45分間攪拌した。反応液にピペリジン(0.446ml)を加え、室温で45分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、1N水酸化ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=3:2)により精製した。目的物画分を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより表記化合物(275.4mg,63.5%)を淡黄色油状物として得た。

5

10

15

20

25

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 1.54-1.76 (4H, m), 3.50 (6H, m), 7.38-7.48 (2H, m), 7.74 (1H, s), 8.06-8.16 (2H, m), 8.32 (1H, s).

(製造例95) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(4-アミノ -2-フルオロフェノキシ) ピリミジン-4-イル] アミド

ピペリジンー1ーカルボキシリック アシド [6ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル] アミド (273mg) にエタノール (15ml) 一水 (3ml) を加えて溶解させた後、電解鉄粉 (275mg)、塩化アンモニウム (550mg) を加えて 30 分間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチルーテトラヒドロフラン (1:1) を加えて攪拌した。不溶物をセライトを通してろ別し、ろ物を酢酸エチル、水で洗浄した。ろ液の有機層を分取し、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~1:5) により精製した。目的物画分を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより、表記化合物 (235.8mg, 94.1%) を淡黄色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.63 (6H, m), 3.47 (4H, m), 3.74 (2H, brs), 6.45 (1H, m), 6.50 (1H, dd, J=2, 12Hz), 6.97 (1H, m), 7.36 (1H, brs), 7.56

(1H, m), 8.36 (1H, m).

5

10

15

20

25

4-アミノー6ー(2-フルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリミジン(500mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(10ml)に溶解させ、氷水浴冷却下、トリエチルアミン(0.418ml)、クロロギ酸フェニル(0.376ml)を滴下した後、室温で1時間10分攪拌した。氷水浴冷却下、トリエチルアミン(0.139ml)、クロロギ酸フェニル(0.125ml)を追加して30分間攪拌した。トリエチルアミン(0.139ml)、クロロギ酸フェニル(0.125ml)を追加して30分間攪拌した。トリエチルアミン(0.139ml)、クロロギ酸フェニル(0.125ml)を更に追加して30分間攪拌した。反応液に2Mジメチルアミン(メタノール溶液)(5.0ml)を加え、室温で一晩攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、飲和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮して得られた残渣にジエチルエーテルを加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(378.9mg,59.0%)を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.08 (6H, s), 7.41 (2H, m), 7.77 (1H, brs), 8.11 (2H, m), 8.32 (1H, brs).

(製造例 97) 3-[6-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) ピリミジン <math>-4-イル] -1, 1-ジメチルウレア

3-[6-(2-フルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリミジンー4ーイル]ー1, 1-ジメチルウレア(227mg)にエタノール(15ml)ー水(3ml)を加えて溶解させた後、電解鉄粉(230mg)、塩化アンモニウム(460mg)を加えて30分間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチルーテトラヒドロフラン(1:1)を加えて攪拌した。不溶物をセライトを通してろ過し、酢酸エチル、水で洗浄した。ろ液の有機層を分取し、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出

液;ヘキサン:酢酸エチル=1:3)により精製した。目的物画分を減圧濃縮し、残渣にジエチルエーテル(4ml)-ヘキサン(4ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(172mg,83.4%)を淡黄色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.05 (6H, m), 3.74 (2H, brs), 6.45 (1H, m), 6.50 (1H, m), 6.97 (1H, m), 7.32 (1H, brs), 7.60 (1H, d, J=1.2Hz), 8.37 (1H, d, J=1.2Hz).

5

10

15

20

(製造例98) N- {4- [6- [3, 3-ジメチルウレイド] ピリミジンー4 ーイルオキシ] -3-フルオロフェニル} マロニック アシド ベンジルエステル 窒素雰囲気下、3- [6- (4-アミノー2-フルオロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル] -1, 1-ジメチルウレア (92.0mg) をN, N-ジメチルホルムアミド (2m1) に溶解させ、マロニック アシド モノベンジルエステル (184.0mg)、トリエチルアミン (0.132m1)、(1 H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (419mg)を50℃にて加えて、同温で1時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飲和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~1:5) により精製した。目的物画分を減圧濃縮することにより表記化合物 (119.4mg, 80.8%)を無色油状物として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.06 (6H, s), 3.53 (2H, s), 5.24 (2H, s), 7.12-7.25 (2H, m), 7.35-7.46 (6H, m), 7.65 (1H, s), 7.68 (1H, dd, J=2, 12Hz), 8.34 (1H, s), 9.32 (1H, brs).

 25
 (製造例99)
 N-{4-[6-(3,3-ジメチルウレイド)ピリミジン-4

 -イルオキシ]
 -3-フルオロフェニル}マロニックアシド

Nー  $\{4-[6-[3,3-i]$ メチルウレイド] ピリミジンー4-(1)ルオキシ] ー 3-(1) フルオロフェニル $\{119$  マロニック アシド ベンジルエステル (119 $\{119\}$  をテトラヒドロフラン (3 $\{100\}$  の  $\{100\}$ 

5

10

15

20

25

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.94 (6H, s), 3.17 (1H, brs), 3.18-3.54 (2H, m), 7.44-7.48 (2H, m), 7.36 (1H, d, J=1.2Hz), 7.74 (1H, m), 8.39 (1H, d, J=1.2Hz), 9.56 (1H, brs), 10.6 (1H, brs).

(製造例100) N-(3-フルオロ-4-{6-[(ピロリジン-1-カルボニル)アミノ]ピリミジン-4-イルオキシ}フェニル)マロニック アシド ベンジルエステル

窒素雰囲気下、ピロリジンー1ーカルボキシリック アシド [6-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル] アミド (290 mg) をN, Nージメチルホルムアミド (3 ml) に溶解させ、マロニック アシド モノベンジルエステル (534 mg)、トリエチルアミン (0.383 ml)、(1 H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ <math>(534 mg) を (534 mg) を

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 2.00 (4H, m), 3.49 (4H, m), 3.53 (2H, s), 5.24

(2H, s), 7.10-7.25 (3H, m), 7.39 (4H, m), 7.68 (2H, m), 8.02 (1H, brs), 8.34 (1H, m), 9.33 (1H, brs).

(製造例101) N-(3-フルオロー4- $\{6-[(ピロリジン-1-カルボ ニル) アミノ] ピリミジン-4-イルオキシ} フェニル) マロニック アシド N-(3-フルオロー4-<math>\{6-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリ$ 

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.83 (4H, brs), 3.10-3.50 (7H, m), 7.32 (2H, m), 7.45 (1H, s), 7.74 (1H, m), 8.39 (1H, m), 9.40 (1H, brs), 10.50 (1H, brs). (製造例102) [1, 4'] ビピペリジニルー1'ーカルボキシリック アシド [6-(4-ニトロー2ーフルオロフェノキシ)ピリミジンー4ーイル] アミド 4ーアミノー6ー (2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ) ピリミジン (40mg) を 窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン (2m1) に溶解させ、トリエチルアミン (0.045m1)、クロロギ酸フェニル (0.040m1) を滴下した後、室温で1時間攪拌した。反応液 を減圧濃縮した後、残渣をN, Nージメチルホルムアミド (2m1) に溶解させ、4ー (ピペリジンー1ーイル) ピペリジン (108mg) を加えて10分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~1:2)により精製した。目的物 画分を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより表記化合物 (43.9mg, 61.7%) を黄色

固体として得た。

5

10

15

20

25

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 1.36-1.82 (8H, m), 1.92 (2H, m), 2.52 (5H, m), 2.94 (2H, m), 4.15 (2H, m), 7.41 (1H, m), 7.46 (1H, m), 7.73 (1H, m), 8.11 (2H, m), 8.32 (1H, m).

(製造例103) 4-(ピロリジン-1-イル)ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ)ピリミジン-4-イル]アミド

4-アミノー6-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ)ピリミジン(50mg)を 窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(3ml)に溶解させ、トリエチルアミン(0.056ml )、クロロギ酸フェニル (0.050ml) を滴下した後、室温で 30 分間攪拌した。反応 液を減圧濃縮し、残渣をN, N-ジメチルホルムアミド(3m1)に溶解させ、4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン (123mg) を加え、室温で 2 時間攪拌した。 反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭 酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:5) により精製した。溶媒 を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより4-(ピロリジン-1-イル)ピペリジン -1-カルボキシリック アシド [6-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ) ピリミジンー4-イル]アミドを粗精製物として得た。この粗精製物(86mg)をテ トラヒドロフラン (2ml) ーメタノール (2ml) に溶解させた後、窒素雰囲気下に 10%パラジウム炭素(43mg)を加え、系内を水素置換して一晩攪拌した。系内を窒 素置換した後、触媒をろ過し、メタノールで洗浄した。ろ液を減圧濃縮して得られ た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;へキ サン:酢酸エチル=1:5~酢酸エチル)により精製した。目的物画分を減圧濃縮す ることにより表記化合物(53.5mg、66.8%)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO- $d_{6}$ )  $\delta$  (ppm): 1.31 (2H, m), 1.66 (4H, m), 1.81 (2H, m),

2.14 (1H, m), 2.47 (4H, m), 2.92 (2H, m), 3.97 (2H, m), 5.30-5.42 (2H, m), 6.37 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 6.46 (1H, m), 6.94 (1H, dd, J=8.8, 8.8Hz), 7.23 (1H, m), 8.37 (1H, m), 9.75 (1H, brs).

(製造例104) 3-[4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) ピリジン <math>-2-7ル] -1-メチル-1-[3-(4-メチルピペラジン-1-7ル) プロピル] ウレア

5

10

15

20

25

4-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イルアミン(200mg )を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(8ml)に溶解させ、トリエチルアミン( 0.336ml)、クロロギ酸フェニル(0.302ml)を室温で滴下した後、30分間攪拌した 。反応液を減圧濃縮し、残渣をN, N-ジメチルホルムアミド(5m1)に溶解させ 、N-メチル-N-[3-(4-メチルピペラジン-1-イル)プロピル] アミン (0.300ml) を加え、室温で一晩攪拌した。N-メチル-N-[3-(4-メチル ピペラジン-1-イル)プロピル]アミン(0.200ml)を追加した後、室温で1日攪 拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を 飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウム で乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー (Fuji Silysia NH、溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:1) により精製した。 溶媒を減圧濃縮することにより3-[4-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イル] -1-メチル-1- [3-(4-メチルピペラジン-1-イ ル)プロピル]ウレアを粗精製物として得た。この粗精製物(357mg)をテトラヒドロ フラン (8ml) -メタノール (8ml) に溶解させた後、窒素雰囲気下に 10%パラジ ウム炭素 (170mg) を加え、系内を水素置換して2時間攪拌した。系内を窒素置換 した後、触媒をろ過し、メタノールで洗浄した。ろ液を減圧濃縮して得られた残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;ヘプタン: 酢酸エチル=1:1~酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた 残渣にジエチルエーテルーへキサン(2:1)を加え懸濁させた。固体をろ取し、通気

乾燥することにより表記化合物(91.0mg、27.3%)を淡黄色粉末として得た。  $^{1}$ H-NMR Spectrum(CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ (ppm): 1.65(2H, m),1.77(2H, m),2.33(3H, s),2.39(2H, t, J=6.0Hz),2.50(2H, brs),2.66(4H, m),2.90(3H, s),3.38(2H, t, J=6.0Hz),3.64-3.80(2H, m),6.39-6.53(3H, m),6.95(1H, m),7.56(1H, s),8.00(1H, d,J=1.2,5.6Hz),9.30(1H, brs).

(製造例105) [6-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ) ピリミジンー 4-イル] カルバミック アシド フェニルエステル

窒素雰囲気下、6-(2-フルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリミジンー4ーイルアミン (400mg)をテトラヒドロフラン (16ml)に溶解させた。氷水浴冷却下にトリエチルアミン (0.669ml)、クロロギ酸フェニル (0.602ml)を加えた後、反応液を室温まで昇温させて 10 分間攪拌した。反応液に酢酸エチル(30 ml)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20 ml)を加えて分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水 (20ml)、飽和食塩水 (20ml)で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル)により精製した後、目的物画分を濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル(4ml)ーへキサン(4ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより、表題化合物 (396mg, 66.8%)を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm):7.14-7.25 (2H, m), 7.26-7.35 (1H, m), 7.38-7.48 (3H, m), 7.72 (1H, d, J=0.8Hz), 8.06-8.18 (2H, m), 8.49 (1H, d, J=0.8Hz), 8.93 (1H, brs).

ESI-MS (m/z)  $(neg.) : 369 [M-H]^-$ .

5

10

15

20

25

(製造例106) 3-[6-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) ピリミジ <math>2-4-4ル] -1-メチルー1-(1-メチルピペリジン-4-4ル) ウレア 2-2 [6-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) ピリミジン-4-4ル] カルバミック アシド フェニルエステル (200mg) をテトラヒドロフラン (16ml) に溶解さ

せた。攪拌下に1ーメチルー4ー(メチルアミノ)ピペリジン(0.236ml)を加え、20 分間攪拌した。反応液を酢酸エチル(30ml)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20ml)、飽和食塩水(20ml)で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去後、3ー[6ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリミジンー4ーイル]ー1ーメチルー1ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)ウレア粗生成物(218mg)を得た。この粗生成物(218mg)をメタノール(5ml)ーテトラヒドロフラン(5ml)に溶解させた後、窒素雰囲気下に 10%パラジウム炭素(115mg)を加え、系内を水素置換して3時間攪拌した。触媒をろ過し、エタノールで洗浄した。ろ液を減圧濃縮して得られた残渣にジエチルエーテル(2ml)ーへキサン(4ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより、表題化合物(91.0mg、45%)を黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm):1.56-1.74 (2H, m), 1.80 (2H, ddd, J=3.6, 12, 12.4Hz), 2.07 (2H, m), 2.30 (3H, s), 2.86-3.00 (5H, m), 3.74 (2H, brs), 4.18 (1H, m), 6.45 (1H, m), 6.51 (1H, m), 6.98 (1H, m), 7.29 (1H, brs), 7.61 (1H, m), 8.34 (1H, m).

ESI-MS  $(m/z) : 375 [M+H]^{+}$ .

5

10

15

20

25

## (製造例107) 4-アミノー3-フルオロフェノール

3 ーフルオロー4 ーニトロフェノール (20 g)のエタノール (200 mL)ーテトラヒドロフラン (125 mL) 溶液に10%パラジウム炭素 (6.0 g) を加え、水素雰囲気下室温で4.5時間攪拌した。触媒をろ別し、エタノールで洗浄した。ろ液を減圧下濃縮し、淡黄色固体として表記化合物 (16.1 g, 100 %) を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO- $d_{6}$ )  $\delta$  (ppm): 4.38 (2H, m), 6.34 (1H, m), 6.43 (1H, m), 6.59 (1H, dd, J=8.4, 10.4 Hz), 8.78 (1H, s).

(製造例108) 4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ) ピリジン-2-イルアミン

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 5.11 (2H, s), 5.76 (1H, d, J=2.0 Hz), 5.87 (2H, s), 6.09 (1H, dd, J=2.0, 5.6 Hz), 6.69 (1H, m), 6.80 (1H, dd, J=8.8, 10.0 Hz), 6.88 (1H, dd, J=4.4, 11.8 Hz), 7.75 (1H, d, J=5.6 Hz).

ESI-MS  $(m/z) : 220 [M+H]^+$ .

5

10 ·

15

20

25

(製造例109) モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(4-アミノー3-フル オロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

4-(4-アミノー3-フルオロフェノキシ) ピリジン-2-イルアミン (500 mg) のテトラヒドロフラン (23 mL) 溶液にトリエチルアミン (0.318 mL)を加えた。氷 冷攪拌下クロロギ酸フェニル (0.357 mL, 2.28 mmol) を加え、窒素雰囲気下1時間20分攪拌した。反応液を減圧下濃縮した。残渣にN, N-ジメチルホルムアミド (20 mL)、モルホリン (0.994 mL) を加え、室温で8時間攪拌した。反応液を酢酸エチル (100 mL)と水(100 mL)で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカ

ゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=1:1~酢酸エチル~酢酸エチル: メタノール=1:0:1)で精製した。得られた固体に酢酸エチル: ジエチルエーテル (1:1:0) を加えて懸濁させた。固体をろ取し、ろ物をジエチルエーテルで洗浄した。ろ物を通気乾燥することにより、淡赤色粉末として表記化合物 (48 mg, 6.3%) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 3.40 (4H, m), 3.55 (4H, m), 5.16 (2H, m), 6.53 (1H, dd, J=2.4, 5.8 Hz), 6.74 (1H, ddd, J=2.4, 9.4, 9.4 Hz), 6.82 (1H, dd, J=9.4, 9.4 Hz), 6.93 (1H, dd, J=2.4, 12.0 Hz), 7.32 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.07 (1H, d, J=5.8 Hz), 9.19 (1H, s).

 (製造例110)
 ピロリジンー1ーカルボン酸
 [4ー(4ーアミノー3ーフル

 オロフェノキシ)
 ピリジンー2ーイル]
 アミド

5

15

20

25

 $4-(4-P \in J-3-D v + D \cap J)$  ピリジン $-2-J v \cap J$  (500 mg) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液にトリエチルアミン (0.223 mL)を加え、氷冷 攪拌下クロロギ酸フェニル (0.200 mL) を加え、窒素雰囲気下 2 時間攪拌した。反 応液を減圧下に濃縮した。残渣に室温でN,Nージメチルホルムアミド (10 mL)、ピロリジン (0.667 mL)を加え、室温で 2 1 時間攪拌した。反応液を酢酸エチル (100 mL)と水 (100 mL)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製した。目的物画分を濃縮し、紫色油状物として表記化合物 (94 mg, 13 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 3.31 (4H, m), 5.15 (2H, m), 6.51 (1H, dd, J=2.4, 5.8 Hz), 6.72 (1H, dd, J=2.2, 8.8 Hz), 6.81 (1H, m), 6.92 (1H, dd, J=2.2, 12.0 Hz), 7.42 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.05 (1H, d, J=5.8 Hz), 8.61 (1H, s).

(製造例111) メチル 4ークロロピリジン-2-カルボキシレート

塩化チオニル(500 mL)を室温で攪拌し、ピコリン酸(200 g)を徐々に加えた。 窒素雰囲気下、反応液を85℃で20分間攪拌した。さらに100℃で157時間 攪拌した。反応液を室温まで冷却後、塩化チオニルを減圧留去した。氷冷下、残渣にメタノール(500 mL)をゆっくりと加えた。氷冷浴中1時間攪拌した後、室温で17.5時間攪拌した。反応液を減圧濃縮後、残渣を酢酸エチル:テトラヒドロフラン=2:1(1.0 L)と1N水酸化ナトリウム水溶液(500 mL)に分配した。水層を酢酸エチル(500 mL)で2回抽出した。あわせた有機層を飽和食塩水(500 mL)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣にヘキサン(200 mL)、ジエチルエーテル(40 mL)を加えて、室温で13時間攪拌した。析出した固体をろ取、ろ物をヘキサン(100 mL)ージエチルエーテル(20 mL)混合溶媒で2回洗浄した。ろ物を通気乾燥することにより、淡黄色固体として表題化合物(182 mg、65.2 %)を得た。

5

10

20

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (DMSO-d}_{6})~\delta~(\text{ppm})$  : 3.99 (3H, s), 7.83 (1H, dd, J=2.0, 5.2 Hz), 8.09 (1H, d, J=2.0 Hz), 8.70 (1H, d, J=5.2 Hz).

15 <u>(製造例112) メチル 4-(3-フルオロ-4-ニトロフェノキシ)ピリジ</u> ン-2-カルボキシレート

メチル 4ークロロピリジンー2ーカルボキシレート (200 mg)、3ーフルオロー4ーニトロフェノール (202 mg)、クロロベンゼン (0.6 mL)の混合物を、窒素雰囲気下120℃で2時間20分攪拌した。反応液を室温まで冷却後、固化した反応混合物を少量のN,Nージメチルホルムアミドに溶解させ、これをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=20:1~10:1)に付した。目的物画分を濃縮し、淡黄色固体として表記化合物 (94 mg, 27.5 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 3.89 (3H, s), 7.25 (1H, m), 7.45 (1H, dd, J=1.6, 5.6 Hz), 7.58 (1H, m), 7.71 (1H, d, J=1.6 Hz), 8.29 (1H, m), 8.72 (1H, d, J=5.6 Hz).

(製造例113) メチル 4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ) ピリジ 2-カルボキシレート

メチル 4ー(3ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリジンー2ーカルボキシレート (200mg)のメタノール (40 mL)溶液に10%パラジウム炭素を加え、水素雰囲気下、室温で4.5時間攪拌した。触媒をろ別、メタノールで洗浄し、ろ液を減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル)で精製した。目的物画分を濃縮し、褐色油状物として表題化合物の粗体(181 mg)を得た。

5

10

15

20

25

H-NMR Spectrum (CDC1<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.98 (3H, s), 6.71 (1H, m), 6.78-6.85 (2H, m), 6.98 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.61 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.56 (1H, d, J=5.6 Hz). (製造例114) メチル 4-{3-フルオロ-4-[2-(4-フルオロフェニルカルバモイル)アセトアミノ]フェノキシ}ピリジン-2-カルボキシレートメチル 4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-カルボキシレート (179 mg) のN, Nージメチルホルムアミド (2.0 mL) 溶液にN-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド (202 mg, 1.02 mmol)、ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス (ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (453 mg, 1.02 mmol) を加え、窒素雰囲気下、室温で21時間攪拌した。反応液を酢酸エチル (100 ml)と飽和食塩水 (50 ml)で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=20:1)で精製し、目的物画分を濃縮した。得られた固体をジエチルエーテルに懸濁させた後、ろ取した。ろ物を通気乾燥し、淡褐色粉末として表題化合物 (96.3 mg, 31.9 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 3.59 (2H, s), 3.86 (3H, s), 7.10 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.17 (2H, m), 7.25 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.36 (1H, m), 7.49 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.63 (1H, d, J=5.0, 8.8 Hz), 8.09 (1H, m), 8.61 (1H, d, J=5.6 Hz),

10.14 (1H, s), 10.26 (1H, s).

5

10

15

20

25

(製造例115)  $4-{3-フルオロ-4-[2-(4-フルオロフェニルカル バモイル)アセトアミノ]フェノキシ}ピリジン<math>-2-$ カルボン酸

メチル  $4-\{3-7$ ルオロ-4-[2-(4-7)ルオロフェニルカルバモイル)アセトアミノ]フェノキシ}ピリジン-2-カルボキシレート (96.3 mg)のエタノール (2.0 mL)溶液に、水(0.50 mL)、水酸化リチウム一水和物 (15.7 mg)を加え、室温で4時間攪拌した。反応液に1 N塩酸 (30 mL)を加えた後、減圧下に濃縮した。残渣に酢酸エチル(100 mL)ーテトラヒドロフラン (100 mL)を加えた後、分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後した。溶媒留去して得られた固体をヘキサンに懸濁させてろ取した。ろ物を通気乾燥し、淡黄色固体として表記化合物の粗体 (99.5 mg)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.60 (2H, s), 7.08-7.11 (1H, m), 7.17 (2H, m), 7.25 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.37 (2H, dd, J=2.4, 11.4 Hz), 7.50 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.63 (2H, dd, J=5.2, 9.2 Hz), 8.09 (1H, m), 8.60 (1H, d, J=5.6 Hz), 10.15 (1H, s), 10.27 (1H, s).

(製造例116-1) 2-(トリメチルシリル) エチル  $(4-\{3-7ルオロ$  $-4-[2-(4-7ルオロフェニルカルバモイル)アセチルアミノ] フェノキシ} ピリジン<math>-2-7$ ル)カルバメート

 $4-\{3-7$ ルオロー4-[2-(4-7)ルオロフェニルカルバモイル)アセトアミノ]フェノキシ}ピリジンー2-カルボン酸(93.2 mg, 0.218 mmol)のN, Nージメチルホルムアミド(1.0 mL)溶液にトリエチルアミン(0.0759 mL, 0.545 mmol)、2- (トリメチルシリル)エタノール(0.0344 mL, 0.240 mmol)を加えた。室温でジフェニルホスホリルアジド(0.0517 mL, 0.240 mmol)を加えた後、窒素雰囲気下、室温で30分間、110℃で2時間攪拌した。反応液を室温まで冷却

後、酢酸エチル(100 mL)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(100 mL)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製することにより、2-(トリメチルシリル)エチル ( $4-\{3-7$ ルオロー4-[2-(4-7)ルオロフェニルカルバモイル)アセチルアミノ]フェノキシ}ピリジン-2-4ル)カルバメート(製造例 116-1)(24.0 mg,20.3%)とNー [4-(2-7)ミノピリジン-4-4イルオキシ)-2-7ルオロフェニル] - N' -(4-7)ルオロフェニル)マロナミド(製造例 116-2)(31.2 mg,35.9%)をそれぞれ得た。

(製造例 1 1 6 - 1) <sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 0.02 (9H, s), 0.99-1.03 (2H, m), 3.59 (2H, s), 4.18-4.23 (2H, m), 6.53 (1H, dd, J=1.6, 6.0 Hz), 6.86-6.90 (2H, m), 6.98 (2H, dd, J=4.4, 4.8 Hz), 7.51 (2H, dd, J=4.8, 8.8 Hz), 7.58 (1H, d, J=1.6 Hz), 8.14 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.20 (1H, m), 9.07 (1H, brs), 9.25 (1H, brs), 9.43 (1H, brs).

(製造例 1 1 6 - 2) <sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.61 (2H, s), 4,65 (2H, brs), 5.95 (1H, d, J=2.2 Hz), 6.26 (1H, dd, J=2.2, 6.0 Hz), 6.29-6.88 (2H, m), 6.97-7.02 (2H, m), 7.49 (2H, m), 7.90 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.12 (1H, dd, J=9.0, 9.0 Hz), 9.34 (1H, s), 9.49 (1H, s).

(製造例116-2)の別途合成法を以下に記載する。

5

10

20

25

4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-イルアミン(100 mg) のN, N-ジメチルホルムアミド(2.0 mL)溶液にN-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド(189mg)、ベンゾトリアゾール-1-イルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(424 mg)を加え、室温で攪拌した。反応液を酢酸エチル(100 ml)と飽和食塩水(80 ml)に分配した。水層を酢酸エチル(50 ml)で抽出後、あわせた有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル: メタノール=10:1)で精製した。目的物画分を濃縮し、褐色結晶として表題化合物 (182 mg, 66.1 %) を得た。

(製造例117) メチル 4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-フ ルオロフェニル) ピリジン-2-カルボキシレート

メチル 4ー(3ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリジンー2ーカルボキシレート (851 mg)のテトラヒドロフラン (200 mL)溶液に水酸化パラジウム (309 mg、パラジウムとして20%含有)を加え、水素雰囲気下室温で2.5時間攪拌した。触媒をろ別し、テトラヒドロフランで洗浄した。ろ液を液量約20m1まで減圧下に濃縮した。ここに水 (15 mL)、アセトン (30 mL)、炭酸ナトリウム (771 mg) を加え、氷冷浴中で攪拌した。ここに塩化ベンジルオキシカルボニル (0.449 m1)を滴下し、室温で4時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮した後、残渣に酢酸エチル (200 mL)と飽和食塩水 (100 mL)を加えて分配した。水層を酢酸エチル (50 mL×2)で抽出した。あわせた有機層を飽和食塩水 (50 mL)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル)で精製した。目的物画分を濃縮し、淡黄色結晶として表記化合物(738 mg, 64%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.98 (3H, s), 5.24 (2H, s), 6.87-6.93 (2H, m), 6.99 (1H, m), 7.01 (1H, dd, J=2.4, 5.4 Hz), 7.36-7.44 (5H, m), 6.40 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.20 (1H, m), 8.59 (1H, d, J=5.4 Hz).

ESI-MS (m/z): 397  $[M+H]^+$ , 419  $[M+Na]^+$ .

5

10

15

20

25

(製造例118) 4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-フルオロフェニル) ピリジン-2-カルボン酸

メチル 4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-フルオロフェニル) ピリジン-2-カルボキシレート (1.02 g) をエタノール(25 mL)ーメタノール (50 mL)-N, <math>N-ジメチルホルムアミド (7.5 mL) 混合溶媒に溶解させ、水 (7.5 mL) を

加えた。室温で攪拌下、ここに水酸化リチウム一水和物(185 mg)を加え、室温で1.5時間攪拌した。反応液に1N塩酸(30 mL)を加えた後、減圧下に濃縮した。残渣に酢酸エチル(100 mL)ーテトラヒドロフラン(100 mL)混合溶媒を加えて分配した。有機層を飽和食塩水(50 mL×3)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた固体をジエチルエーテル(20 mL)ーへキサン(20 mL)混合溶媒に懸濁させた。固体をろ取し、ろ物を通気乾燥することにより、淡褐色固体として表記化合物(846 mg, 86.1 %)を得た。

5

15

20

25

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 5.18 (2H, s), 7.08 (1H, m), 7.23 (1H, m), 7.24-7.46 (8H, m), 7.75 (1H, m), 8.59 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.59 (1H, s).

(製造例119-1) ベンジル [4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ) -2-フルオロフェニル] カルバメート

(製造例119-2) 2-(トリメチルシリル)エチル [4-(4-ベンジル オキシカルボニルアミノ-3-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-イル]カルバ メート

4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボン酸(2.85 g) のN-メチルピロリドン (30 ml)溶液にトリエチルアミン (2.59 ml), 2-(トリメチルシリル)エタノール (1.28 ml)を加え、さらにジフェニルホスホリルアジド (2.59 ml)を加えた。窒素雰囲気下、室温で1時間、90℃で2時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチル(100 ml)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(100 ml)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:1~1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=20:1~10:1)で精製した。二つの目的物画分をそれぞれ濃縮した。黄色固体として2-(トリメチルシリル)エチル [4-(4ーベンジルオキシカルボニルアミノー3ーフルオロフェノキシ)ピリジンー2ーイル]カルバメート(製造例119-2;747 mg, 20.2%)、褐色固体としてベンジ

ル [4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-フルオロフェニル] カルバメート (製造例119-1;618 mg, 23.5%) を得た。

## (製造例119-2);

5

10

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 0.06 (9H, m), 1.03 (2H, m), 4.24 (2H, m), 5.23 (2H, s), 6.54 (1H, dd, J=2.0, 5.6 Hz), 6.59-6.64 (1H, m), 6.66-6.93 (3H, m), 7.34-7.42 (5H, m), 7.61 (1H, m), 8.10 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.15 (1H, m).

## <u>(製造例119-1)</u>;

ESI-MS: 520 [M+Na]\*.

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 4.49 (2H, m), 5.23 (2H, s), 5.95 (1H, d, J=2.0 Hz), 6.26 (1H, dd, J=2.0, 6.0 Hz), 6.84-6.90 (2H, m), 7.00 (1H, m), 7.34-7.42 (5H, m), 7.94 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.10 (1H, m).

ESI-MS :  $354 [M+H]^+$ .

(製造例120) ベンジル  $\{4-[2-(3,3-ジメチルウレイド) ピリジ$  2-4-(1) 2-(1)

15 ベンジル [4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-フルオロフェニル] カルバメート(163 mg, 0.461 mmol) のテトラヒドロフラン (4.50 mL) 溶液にトリエチルアミン (0.128 mL, 0.918 mmol) を加え、クロロギ酸フェニル (0.0872 mL, 0.695 mmol) を滴下し、室温で10分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮後、残渣にN, Nージメチルホルムアミド (2.0 mL)、ジメチルアミン塩酸塩 (188 mg, 2.31 mmol)、トリエチルアミン (0.386 mL) を加え、室温で8時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (50 ml)と水 (30 ml)を加えて分配した。有機層を飽和食塩水 (30 mL × 3) で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=20:1) で精製し、淡黄色粉末として目的物 (165 mg, 47.5%) を得た

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDC1}_{3})$   $\delta$  (ppm): 3.02 (6H, s), 5.22 (2H, s), 6.51 (1H, dd, J=2.0,

6.0 Hz), 6.87-6.90 (3H, m), 7.20 (1H, m), 7.25-7.42 (5H, m), 7.66 (1H, d, J=2.0 Hz), 8.03 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.12 (1H, brs).

ESI-MS (m/z): 425 [M+H]+, 447 [M+Na]+.

5

10

15

20

25

(製造例121) 1- [4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-フ ルオロフェニル] -3-[2-(4-フルオロフェニル) アセチル] チオウレア 2-(トリメチルシリル)エチル [4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ -3-フルオロフェノキシ) ピリジン-2-イル] カルバメート (222 mg) のテト ラヒドロフラン (7.0 mL) 溶液に10%パラジウム炭素 (71.2 mg) を入れ、水素 雰囲気下、室温で25時間攪拌した。触媒をろ別し、ろ物をメタノール(5.0 mL)で 洗浄した。別容器に、4-フルオロフェニル酢酸(103 mg)、塩化チオニル(0.448 mL) を加え、90℃で30分間攪拌し、これを減圧下濃縮した。残渣をアセトニト リル (5.0 mL) に溶解させ、チオシアン酸カリウム (130 mg, 1.34 mmol) を加え 、50℃で1時間攪拌した。この反応液を、室温で、先のろ液に加え、室温で1時 間攪拌した。反応混合物に酢酸エチル(50 ml)と飽和食塩水(30 ml)を加えて分配 した。有機層を飽和食塩水 (30 mL × 3) で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し た。溶媒留去して得られた残渣をテトラヒドロフラン(5.0 mL)に溶解させた後、1 Mテトラブチルアンモニウム フロリドーテトラヒドロフラン溶液(0.891 mL)を 加え、室温で30分間攪拌した。反応液を濃縮し、1Mテトラブチルアンモニウム フロリドーテトラヒドロフラン溶液(0.1 mL)を追加し、室温で30分間攪拌した。 さらに1Mテトラブチルアンモニウム フロリドーテトラヒドロフラン溶液(0.5 mL) を追加し、室温で一晩攪拌した。反応液に酢酸エチル (50 ml) と飽和食塩水 (30 ml)を加えて分配した。有機層を飽和食塩水 (30 mL × 3) で洗浄し、無水硫酸ナ トリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー (FUJI Silysia NH、溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル ~酢酸エチル:メタノール=20:1~10:1)で精製し、淡黄色油状物として 目的物 (75.4 mg, 43.5 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm) : 3.73 (2H, s), 4.52 (2H, m), 6.02 (1H, dd, J=0.4, 2.0 Hz), 6.31 (1H, dd, J=2.0, 5.8 Hz), 6.88-6.92 (2H, m), 7.08-7.13 (2H, m), 7.27-7.31 (2H, m), 7.98 (1H, dd, J=0.4, 5.8 Hz), 8.26 (1H, m), 8.98 (1H, brs), 12.30 (1H, s).

5 ESI-MS (m/z): 415  $[M+H]^+$ .

10

15

20

25

<u>(製造例121)</u>の別途合成法を以下に記載する。

4ーフルオロフェニル酢酸(482 mg)を塩化チオニル(1.09 mL)に溶解し、60℃で1時間攪拌した。室温まで冷却後、塩化チオニル(1.09 mL)を減圧下濃縮し、残渣をトルエンで共沸した。残渣をアセトニトリル(34.2 mL)に溶解し、チオシアン酸カリウム(607 mg)を加え、50℃で1時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、4-(4-r)>-3-r0、カーシーので1時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、4-(4-r)>-3-r0、反応液を水(50m1)と酢酸エチル(100m1)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH, 溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製した。目的物画分を濃縮し、褐色油状物として表題化合物の粗体(945mg,粗収率42.9%)を得た。この粗体(220 mg)にエタノール(0.5 ml)ージエチルエーテル(2.5 ml)を加え、結晶を析出させた。これをろ取し、ジエチルエーテルで洗浄し、通気乾燥することにより、淡褐色結晶として表記化合物(42 mg)を得た。

<u>(製造例122) 1− [4−(2−アミノピリジン−4−イルオキシ)−2−フ</u> ルオロフェニル] −3−フェニルアセチルチオウレ<u>ア</u>

2-(トリメチルシリル) エチル [4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ -3-フルオロフェノキシ) ピリジン-2-イル] カルバメート(200 mg) のテト ラヒドロフラン(20 mL) 溶液に10%パラジウム炭素(85.6 mg) を加え、水素雰 囲気下、室温で25時間攪拌した。触媒をろ別し、テトラヒドロフランで洗浄した

。ろ液を 20 mL になるまで濃縮した。別容器に、2-フェニルアセチル クロリド (0.0862 mL)のアセトニトリル (10 mL)溶液、チオシアン酸カリウム (117 mg) を 加え、窒素雰囲気下、60℃で2時間攪拌した後、室温まで冷却した。ここに、先 の濃縮したろ液を加え、室温で2時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(50 ml)と飽 和食塩水(30 m1)を加えて分配した。有機層を飽和食塩水(30 mL × 3)で洗浄し 、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:1~1:2~酢酸エチ ル)で精製し、淡黄色油状物(250 mg)を得た。この淡黄色油状物をテトラヒドロフ ラン(0.80 mL)に溶解し、1Mテトラブチルアンモニウム フロリドーテトラヒド ロフラン溶液(0.804 mL)を加え、室温で30分間攪拌した。1Mテトラブチルアン モニウム フロリドーテトラヒドロフラン溶液(0.804 mL)を追加して、室温でさら に30分間攪拌した。反応液に酢酸エチル(50 ml)と飽和食塩水(30 ml)を加えて 分配した。有機層を飽和食塩水 (30 mL × 3) で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出 液;ヘプタン:酢酸エチル=1:1~1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノー ル=10:1)で精製し、無色粉末として表記化合物(58.9 mg, 37%)を得た。  $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 3.75 (2H, s), 4.83 (2H, brs), 6.00 (1H, d, J=2.4) Hz), 6.32 (1H, dd, J=2.4, 6.0 Hz), 6.88-6.93 (2H, m), 7.26-7.45 (5H, m), 7.93 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.25-8.29 (1H, m), 8.87 (1H, brs), 12.34 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 397  $[M+H]^+$ .

5

10

15

20

25

(製造例122) の別途合成法を以下に記載する。

2-フェニルアセチル クロリド (0.378 mL, 3.00 mmol) のアセトニトリル (30 mL) 溶液にチオシアン酸カリウム (583 mg, 6.00 mmol) を加え、窒素雰囲気下、<math>50%で1.5時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、4-(4-アミノ-3-7)で1.5時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、4-(4-7)で分配した。室温で13時間攪拌した。反応液を水 (50 mL) と酢酸エチル (100 mL) で分配した。

有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH, 溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=1:1~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=1:0:1)で精製した。目的物画分を濃縮し、褐色油状物として表題化合物(271 mg, 34.2%)を得た。

(製造例123) ベンジル (2-フルオロー4-{2-[3-メチルー3-( 1-メチルピペリジン-4-イル)ウレイド]ピリジン-4-イルオキシ}フェニル)カルバメート

5

10

15

20

(製造例124) 3-[4-(4-r)]-3-7ルオロフェノキシ) ピリジン <math>-2-7ル] -1-メチル-1-(1-メチルピペリジン-4-7ル) ウレア ベンジル (2-7)ルオロ $-4-\{2-[3-$ メチル-3-(1-メチルピペリジ

ンー4ーイル)ウレイド]ピリジンー4ーイルオキシ}フェニル)カルバメート (110 mg) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に10%パラジウム炭素 (46.2 mg) を加え、水素雰囲気下、室温で18時間攪拌した。触媒をろ別し、テトラヒドロフランで洗浄した。ろ液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、40 mL になるまで濃縮し、淡黄色の溶液として目的物のテトラヒドロフラン溶液(40 mL) を得た。反応は定量的に進行したものとして、次反応に用いた。

ESI-MS (m/z): 374  $[M+H]^+$ , 396  $[M+Na]^+$ .

5

10

15

25

## (製造例125) 2-アミノー4-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン

2-アミノー4-クロロピリジン(2.00g)をNーメチルピロリドン(31.8ml)に溶解させ、窒素雰囲気下、<math>4-ニトロフェノール(6.51g)、N,N-ジイソプロピルエチルアミン(15.9ml)を加えて150℃にて3日間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチルと1 N水酸化ナトリウム水溶液(32ml)で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液; $^{\text{2}}$  、キサン:酢酸エチル= $1:2\sim1:5$ )により精製した。目的物画分を減圧濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより表記化合物(764mg, 21.2%)を褐色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 4.54 (2H, brs), 6.11 (1H, s), 6.35 (1H, m), 7.17 (2H, m), 8.05 (1H, d, J=5.6Hz), 8.27 (2H, m).

 (製造例126)
 ピロリジン-1-カルボキシリック アシド [4-(4-ニト)

 20
 ロフェノキシ)ピリジン-2-イル] アミド

2ーアミノー4ー(4ーニトロフェノキシ)ピリジン(490mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(10ml)に溶解させ、トリエチルアミン(0.886ml)、クロロギ酸フェニル(0.798ml)を滴下した後、20分攪拌した。反応液にピロリジン(1.42ml)を加え、40分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.98 (4H, m), 3.46 (4H, m), 6.65 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.08 (1H, brs), 7.19 (2H, m), 7.84 (1H, d, J=2.4Hz), 8.16 (1H, d, J=5.6Hz), 8.28 (2H, m).

5

20

25

(製造例127) ピロリジン-1-カルボキシリック アシド [4-(4-アミ) フェノキシ)ピリジン-2-イル] アミド

ピロリジンー1ーカルボキシリック アシド [4ー(4ーニトロフェノキシ)ピリジンー2ーイル]アミド(636mg)をテトラヒドロフラン(18ml)ーメタノール(18ml)に溶解させた後、窒素雰囲気下に10%パラジウム炭素(412mg)を加え、系内を水素置換して一晩攪拌した。系内を窒素置換した後、触媒をろ過し、メタノールで洗浄した。ろ液を減圧濃縮し、ジエチルエーテル(10ml)ーへキサン(10ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、吸引乾燥することにより表記化合物(524.9mg、90.7%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.95 (4H, m), 3.44 (4H, m), 3.64 (2H, brs), 6.48 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.69 (2H, m), 6.90 (2H, m), 6.95 (1H, m), 7.66 (1H, m), 7.99 (1H, m).

2ーアミノー4ー (ニトロフェノキシ) ピリジン (761mg) を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン (14ml) に溶解させ、氷水浴冷却下、トリエチルアミン (1.16ml)、クロロギ酸フェニル (1.05ml)を滴下した後 30 分攪拌した。反応液に2 Nジメチルアミン (メタノール溶液) (6.95ml)を加え、一晩攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナ

トリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=1:1~1:5) により精製した。溶媒を減圧濃縮し、 残渣を減圧乾燥することにより表記化合物(609mg, 72.5%)を褐色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.03 (6H, s), 6.65 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.19 (2H, m), 7.21 (1H, m), 7.80 (1H, d, J=2.4Hz), 8.16 (1H, d, J=5.6Hz), 8.28 (2H, m).

(製造例129) 3-[4-(4-アミノフェノキシ)ピリジン-2-イル]-1, 1-ジメチルウレア

10 3-[4-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル]-1, 1-ジメチルウレア (607mg)をテトラヒドロフラン (20ml)-メタノール (20ml)に溶解させた後、窒素雰囲気下に10%パラジウム炭素 (236mg)を加え、系内を水素置換して一晩攪拌した。系内を窒素置換した後、触媒をろ過し、メタノールで洗浄した。ろ液を減圧濃縮し、減圧乾燥することにより表記化合物 (529.5mg、96.7%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.01 (6H, m), 3.64 (2H, brs), 6.48 (1H, dd, J=2.0, 6.0Hz), 6.70 (2H, m), 6.90 (2H, m), 7.11 (1H, brs), 7.61 (1H, d, J=2.0Hz), 7.99 (1H, d, J=6.0Hz).

(製造例130) [4-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル] カルバミック アシド フェニルエステル

2ーアミノー4ー(4ーニトロフェノキシ)ピリジン(600mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(12ml)に溶解させ、トリエチルアミン(1.09ml)、クロロギ酸フェニル(0.979ml)を滴下した後、20分攪拌した。反応液にモルホリン(1.81ml)を加え、25分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加え懸濁させた。固体をろ取し、通気乾

20

25

燥することにより表記化合物 (854mg, 93.8%) を褐色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 6.73 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.14-7.24 (4H, m), 7.32-7.46 (3H, m), 7.71 (1H, d, J=2.0Hz), 8.27 (2H, m), 8.32 (1H, d, J=5.6Hz), 9.07 (1H, brs).

5 (製造例131) モルホリンー4ーカルボキシリック アシド [4-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル] アミド

10

15

20

25

[4ー(4ーニトロフェノキシ)ピリジンー2ーイル] カルバミック アシド フェニルエステル (250mg) を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン (7ml) に溶解させ、モルホリン (0.187ml) を加えた後、一晩攪拌した。反応液にモルホリン (0.187ml) を追加し、2 時間 15 分間攪拌した。反応液を 50℃まで昇温し、1 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン;酢酸エチル=1:1~1:5) により精製した。目的物画分を減圧濃縮、減圧乾燥することにより表記化合物(152mg,61.9%)を褐色固体として得た。 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDC1 $_3$ )  $\delta$  (ppm): 3.49 (4H, m), 3.73 (4H, m), 6.66 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.19 (1H, m), 7.21 (1H, m), 7.29 (1H, brs), 7.75 (1H, m), 8.17 (1H, d, J=5.6Hz), 8.28 (1H, m), 8.30 (1H, m).

(製造例132) モルホリンー4ーカルボキシリック アシド [4-(4-アミノフェノキシ)ピリジン-2-イル] アミド

モルホリンー4ーカルボキシリック アシド [4ー(4ーニトロフェノキシ)ピリジンー2ーイル]アミド (227mg) にエタノール (10ml) 一水 (2ml) を加えて溶解させた後、電解鉄粉 (150mg)、塩化アンモニウム (300mg) を加えて 1 時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチルーテトラヒドロフラン (1:1) を加えて攪拌した。不溶物をセライトを通してろ過し、酢酸エチル、水で洗浄した。ろ液の有機層を分取し、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶

媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液; ヘキサン:酢酸エチル=1:5~酢酸エチル)により精製した。目的物画分を減圧濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル(6ml)ーヘキサン(12ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(81.3mg, 59.3%)を淡黄色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.48 (4H, m), 3.65 (2H, brs), 3.71 (4H, m), 6.44-6.56 (1H, m), 6.71 (2H, d, J=8.8Hz), 6.90 (2H, d, J=8.8Hz), 7.21 (1H, brs), 7.57 (1H, brs), 7.99 (1H, m).

5

10

15

20

25

(製造例133) 4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド <math>[4-(4-アミノフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

[4-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル]カルバミック アシド フェニルエステル (100mg) を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン (2m1) に溶解させ、4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン (148mg) を加えた後、50分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液; ヘキサン:酢酸エチル=1:2~1:8) により精製した。溶媒を減圧濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [4-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル] アミドを粗生成物として得た。

4-(ピロリジン-1-イル)ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [4-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル]アミド(117mg)をテトラヒドロフラン(3m1)-メタノール(3m1)に溶解させた後、窒素雰囲気下に10%パラジウム炭素(61mg)を加え、系内を水素置換して一晩攪拌した。系内を窒素置換した後、触媒をろ過し、メタノールで洗浄した。ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル(2m1)-ヘキサン(2m1)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通

気乾燥することにより表記化合物(59.5mg、54.7%)を得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.27 (2H, m), 1.66 (4H, m), 1.78 (2H, m), 2.11 (1H, m), 2.46 (4H, m), 2.85 (2H, m), 3.96 (2H, m), 5.04-5.15 (2H, m), 6.46 (1H, dd, J=2.0, 5.6Hz), 6.60 (2H, d, J=8.8Hz), 6.80 (2H, d, J=8.8Hz), 7.29 (1H, d, J=2.0Hz), 8.03 (1H, d, J=5.6Hz), 9.06 (1H, brs).

(製造例134) 4-(ピペリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド <math>[4-(4-アミノフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

[4-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル]カルバミック アシド フェニルエステル (100mg) を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン (2ml) に溶解させ、4-(ピペリジン-1-イル) ピペリジン (144mg) を加えた後、30分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~1:8) により精製し、溶媒を減圧濃縮、減圧乾燥することにより4-(ピペリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [4-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル]アミドを粗生成物として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.38-1.78 (8H, m), 1.86 (2H, m), 2.38-2.54 (5H, m), 2.85 (2H, m), 3.65 (2H, brs), 4.12 (2H, m), 6.48 (1H, dd, J=2.0, 5.6Hz),

6.66-6.76 (2H, m), 6.86-6.94 (2H, m), 7.20 (1H, m), 7.57 (1H, m), 7.99 (1H, d, J=5.6Hz).

(製造例135) 3-[4-(4-アミノフェノキシ)ピリジン-2-イル]-1-メチル-1-(1-メチルピペリジン-4-イ $\nu$ )ウレア

[4-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル]カルバミック アシド フェニ ルエステル(150mg)を窒素雰囲気下、N, N-ジメチルホルムアミド(4ml)に溶 解させ、N-メチル-N-(1-メチルピペリジン-4-イル)アミン(0.186ml) を加え1時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(40ml)-飽和塩化アンモニウム水溶液 (10ml)で分配し、有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗 浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;へプタン:酢酸エチ ル=1:1~酢酸エチル)により精製した。目的物画分を減圧濃縮することにより3 - [4-(4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イル] -1-メチル-1-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレア(117.7mg, 71.5%)を粗精製物として得た。 ーメチルピペリジンー4ーイル) ウレアをテトラヒドロフラン(4ml)-メタノール (4m1)に溶解後、窒素雰囲気攪拌下、10%パラジウム炭素(65mg)を加え、系内を 水素置換して一晩攪拌した。系内を窒素置換した後、触媒をろ過し、メタノールで 洗浄した。ろ液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ 一 (Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を減圧 下濃縮することにより表記化合物(113.5mg, 定量的)を無色粉末として得た。 <sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm):1.25-1.32 (1H, m), 1.77 (2H, m), 2.08 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.84-2.96 (6H, m), 3.65 (2H, brs), 4.20 (1H, m), 6.48 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 6.70 (2H, m), 6.90 (2H, m), 7.14 (1H, brs), 7.62 (1H, m), 8.00

ESI-MS (m/z) : 356  $[M+H]^+$ .

(1H, d, J=6.0Hz).

5

10

15

20

25

(製造例136) 4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ)-2-[(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)カルボニルアミノ]ピリジン

4-(2-フルオロー4ーニトロフェノキシ) -2-[(4ーヒドロキシピペリジンー1ーイル)カルボニルアミノ]ピリジン(169mg)にメタノール(5m1)ーテトラヒドロフラン(5m1)を加えて溶解させた後、窒素雰囲気下に10%パラジウム炭素(200mg)を加え、系内を水素置換して2時間攪拌した。系内を窒素置換した後、触媒をろ過し、酢酸エチルで洗浄した。ろ液を減圧濃縮することにより、表記化合物(168mg,定量的)を淡黄色粉末として得た。

5

10

15

20

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.40-1.70 (2H, m), 1.80-2.00 (2H, m), 3.10-3.30 (2H, m), 3.74 (2H, brs), 3.80-4.00 (3H, m), 6.40-6.55 (3H, m), 6.90-7.30 (2H, m), 7.58 (1H, s), 8.01 (1H, d, J=6.0Hz).

<u>(製造例137) モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(2-フルオロー4-ニ</u>トロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

4-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ)ピリジン-2-イルアミン (1.00g) のテトラヒドロフラン (50 ml)溶液に、氷冷攪拌下トリエチルアミン (1.12 ml)、クロロギ酸フェニル (0.906 ml)を加え、これを氷冷下1時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した。残渣にN, N-ジメチルホルムアミド (16 ml)、モルホリン (1.4 ml)を加え、室温で4.5時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (150 ml)、水(100 ml)を加えてこれを分配した。有機層を1N水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水、1N塩酸、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。これを減圧濃縮して得られた固体をジエチルエーテル (50 ml) に懸濁させた。この固体をろ取し、通気乾燥することにより、淡黄色粉末として表記化合物 (941 mg, 64.8%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 3.42 (4H, m), 3.56 (4H, m), 6.77 (1H, dd, J=2.4, 5.8 Hz), 7.51 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.59 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.19 (1H, m), 8.23 (1H, d, J=5.8 Hz), 8.43 (1H, dd, J=2.4, 10.4 Hz), 9.44 (1H, s).

(製造例138) モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(4-アミノー2-フル オロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド

モルホリンー4ーカルボン酸 [4ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ)ピリジンー2ーイル] アミド (941mg) のエタノール (50 ml) 懸濁液に、水 (10 ml)、電解鉄粉 (581 mg)、塩化アンモニウム (1.11 g)、N,Nージメチルホルムアミド (0.75 ml)を加え、90℃で30分間加熱攪拌した。室温まで冷却後、不溶物をろ別した。ろ物を水、N,Nージメチルホルムアミドで順次洗浄し、ろ液を減圧濃縮した。残渣に酢酸エチル (100 ml)、水 (100 ml)を加えてこれを分配した。水層を酢酸エチルで抽出した。集めた有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。これを減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH,溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=20:1~10:1)で精製した。目的物面分を濃縮し、淡黄色油状物として表記化合物 (759 mg,87.8 %)を得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.40 (4H, m), 3.55 (4H, m), 5.44 (2H, m), 6.40 (1H, dd, J=2.4, 8.4 Hz), 6.49 (1H, dd, J=2.4, 13.0 Hz), 6.54 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.95 (1H, m), 7.32 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.07 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.20 (1H, s).

(製造例139) 3-[6-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) ピリミジ 2-4-イル] -1-(3-ジェチルアミノプロピル) -1-メチルウレア

6-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ)ピリミジンー4ーイルアミン(50mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(2ml)に溶解させた。氷水浴冷却下にトリエチルアミン(0.0697ml)、クロロギ酸フェニル(0.0627ml)を加え、室温にて30分間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、得られた残渣にN,Nージメチルホルムアミド(2ml)、N,NージエチルーN'ーメチルプロパンー1,3ージアミン(115mg)を加え、室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水

で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去した後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=2:1~1:1~酢酸エチル:エタノール=19:1)で精製した。目的物画分を減圧濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより表記化合物(55.7mg, 66.2%)を黄色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm):1.08 (6H, m), 1.82 (2H, m), 2.51 (2H, t, J=6.0Hz), 2.68 (4H, q, J=7.2Hz), 2.94 (3H, s), 3.41 (2H, t, J=6.0Hz), 7.39 (1H, m), 7.56 (1H, s), 8.10 (2H, m), 8.29 (1H, s), 11.70 (1H, brs).

(製造例140) 3-[6-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ) ピリミジン-4-イル] -1-(3-ジエチルアミノプロピル) -1-メチルウレア3-[6-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル] -1-(3-ジエチルアミノプロピル) -1-メチルウレア(54.0mg) をテトラヒドロフラン(2m1) -メタノール(2m1) に溶解させた。反応液に 10%パラジウム炭素(27.2mg) を加え、反応系内を水素置換した後、一晩攪拌した。反応系内を窒素置り、強後、触媒をろ別し、メタノールで洗浄後、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH, 溶出液; ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル) で精製した。目的物画分を減圧濃縮することにより表記化合物(34.3mg, 68.6%)を淡黄色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm):1.07 (6H, t, J=7.2Hz), 1.79 (2H, m), 2.49 (2H, t, J=6Hz), 2.67 (4H, q, J=7.2Hz), 2.91 (3H, m), 3.39 (2H, m), 3.70 (2H, brs), 6.45 (1H, m), 6.49 (1H, dd, J=2.4, 11.6Hz), 6.97 (1H, m), 7.20-7.30 (1H, m), 7.40 (1H, m), 8.33 (1H, m).

ESI-MS (m/z) :391  $[M+H]^+$ 

5

20

(製造例141) ベンジル (2-フルオロー4ー {2-[(4ーピロリジンー 1ーイルピペリジン-1ーカルボニル)アミノ] ピリジンー4ーイルオキシ} フェニル) カルバメート

ベンジル [4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ) -2-フルオロフェニル] カルバメート(230 mg) のテトラヒドロフラン (6.50 ml) 溶液にトリエチルアミン (0.181 ml) を加え、氷浴攪拌下クロロギ酸フェニル (0.123 mL) を滴下し、10分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮した。 N,Nージメチルホルムアミド (2.0 ml)、4-(1-ピロリジニル) ピペリジン (301 mg) を加え、室温で11時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (50 ml)と水 (30 ml)を加えて分配した。有機層を飽和食塩水 (30 mL × 3) で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH,溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=1:20:1) で精製し、淡黄色粉末として表記化合物 (165 mg, 47.5 %) を得た。 1H-NMR Spectrum (CDC1 $_3$ ) 10 (ppm): 1.27 (2H, m), 1.47-1.56 (2H, m), 1.93 (4H, m), 1.20 (1H, m), 1.20 (1H, m), 1.20 (2H, m), 1.40 (2H, m),

15 ESI-MS  $(m/z) : 534 [M+H]^{+}$ .

5

10

(製造例142) 4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミドベンジル (2-フルオロ-4-{2-[(4-ピロリジン-1-イルピペリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) カルバメート (91 mg) のテトラヒドロフラン (10 ml) 溶液に10%パラジウム炭素 (36.4 mg) を加え、水素雰囲気下室温で3.5時間攪拌した。ここにエタノール(5.0 ml) を加え、水素雰囲気下室温でさらに1.5時間時間攪拌した。触媒をろ別し、少量のテトラヒドロフランで洗浄し、表記化合物のテトラヒドロフラン溶液を得た。これを乾固直前まで濃縮した。精製せずに次の反応に用いた。

25 ESI-MS (m/z): 400  $[M+H]^+$ .

(実施例1) ピロリジン-1-カルボキシリック アシド 【6- [2-フルオ

5

10

15

20

25

<u>ロー4ー(3ーフェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリミジンー4ーイル)アミド</u>

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.079 ml) をアセトニトリル(3 ml)に溶解させ、 $6 \, 0$   $^{\circ}$   $^{$ 

(実施例2) モルホリンー4ーカルボキシリック アシド  $\{6-[2-]$ ルオロー4ー(3-]フェニルアセチルチオウレイド(3-]フェノキシ(3-]ピリミジンー4ーイル(3-]アミド

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.064 ml)をアセトニトリル (3 ml) に溶解させ、60  $^{\circ}$  にてチオシアン酸カリウム (94.8 mg) を加え、同温で 2時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、モルホリンー 4- カルボキシリックアシド [6-(4- アミノー 2- フルオロフェノキシ)ピリミジンー 4- イル]アミド (65.0 mg) のアセトニトリル (3 ml) 溶液を加え、1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し

た。溶媒を減圧下に濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:4)により精製した。目的物画分を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル(3 ml)-ヘキサン(3 ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(54.4 mg,54.6 %)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.53 (4H, m), 3.75 (6H, m), 7.42-7.50 (8H, m), 7.64 (1H, m), 7.86 (1H, dd, J=2.4, 11.6Hz), 8.34 (1H, m), 8.51 (1H, m), 12.44 (1H, s).

(実施例3) ピロリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(2-7)]  $-4-\{3-[2-(4-7)]$  アセチル) アセチル] チオウレイド} フェノキシ) ピリミジン-4-イル] アミド

5

15

20

窒素雰囲気下、2-(4-7)ルオロフェニル)アセチル クロリド(135 mg)をアセトニトリル(5 ml)に溶解させ、60  $^{\circ}$   $^{\circ}$  にでチオシアン酸カリウム(152 mg)を加え、同温で1.5時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、4-(4-7)  $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.83 (4H, m), 3.41 (4H, m), 3.83 (2H, m),

7.18 (2H, dd, J=8.8, 8.8Hz), 7.46-7.50 (4H, m), 7.50 (1H, s), 7.88 (1H, d,

J=12.4Hz), 8.40 (1H, s), 9.43 (1H, brs), 11.79 (1H, brs), 12.39 (1H, brs).

5

10

15

20

25

(実施例4) モルホリンー4ーカルボキシリック アシド [6-(2-7)]  $-4-\{3-[2-(4-7)]$  -4-(3-7) -4-(3-7) -4-(4-4) -4-(4-4) -4-(

窒素雰囲気下、2-(4-7)ルオロフェニル)アセチル クロリド(103mg)をアセトニトリル(3ml)に溶解させ、60 ℃にてチオシアン酸カリウム(116 mg)を加え、同温で 2時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、4-(4-7)ミノー 2 ーフルオロフェノキシ)-6-[(モルホリン-4-1) カルボニルアミノ] ピリミジン(79.5 mg)-7セトニトリル(3 ml)溶液を加え、10分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下に濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:3)により精製した。目的物画分を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル(5 ml)-ヘキサン(5 ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(71.9 mg,56.9%)を淡黄色固体として得た。

 $^1$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.53 (4H, m), 3.71 (2H, m), 3.75 (4H, m), 7.12 (2H, m), 7.22 (1H, m), 7.25-7.34 (2H, m), 7.36 (1H, d, J=7.6Hz), 7.43 (1H, brs), 7.65 (1H, s), 7.86 (1H, dd, J=2.4, 11.6Hz), 8.34 (1H, s), 8.57 (1H, brs), 12.40 (1H, brs). (実施例5) ピペリジンー1ーカルボキシリック アシド {  $6-[2-7\nu + 2-4-4]$  アミド

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.068ml) をアセトニトリル (5ml) に溶解させ、<math>60  $\mathbb{C}$  にてチオシアン酸カリウム (100mg) を加え、同温で 1.5 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、ピペリジンー 1- カルボキシリック アシド [6-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ) ピリミジンー4-イル] アミド (114mg) -アセトニトリル (3ml) 溶液を加え、30 分間攪拌した。反応液を酢

酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下に濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=1:1)により精製した。目的物画分を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル(5ml)ーヘキサン(5ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(88.8mg, 50.8%)を淡黄色固体として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.54-1.74 (6H, m), 3.48 (4H, m), 3.74 (2H, s), 7.18-7.50 (8H, m), 7.64 (1H, s), 7.86 (1H, dd, J=2.4, 11.2Hz), 8.33 (1H, s), 8.50 (1H, brs), 12.43 (1H, brs).

(実施例6) ピペリジンー1-カルボキシリック アシド [6-(2-)フルオロ  $-4-\{3-[2-(4-)$ フェノキロフェニル) アセチル] チオウレイド} フェノキシ) ピリミジン-4-イル] アミド

窒素雰囲気下、2-(4-フルオロフェニル)アセチル クロリド (92mg) をアセトニトリル (5ml) に溶解させ、60℃にてチオシアン酸カリウム (104mg) を加え、同温にて1.5時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) ピリミジン-4-イル] アミド (118mg) ーアセトニトリル (3ml) 溶液を加え、30 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下に濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1) により精製した。目的物画分を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル (5ml) -ヘキサン (5ml) を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物 (98.4mg,52.5%) を淡黄色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (CDCl}_{3})$   $\delta$  (ppm): 1.52-1.74 (6H, m), 3.48 (4H, m), 3.71 (2H, s),

7.05-7.15 (2H, m), 7.22 (1H, m), 7.25-7.32 (2H, m), 7.35-7.45 (2H, m), 7.64 (1H, s), 7.86 (1H, dd, J=2.8, 11.6Hz), 8.33 (1H, s), 8.55 (1H, brs), 12.39 (1H, brs).

(実施例7)  $3-[6-(2-7ルオロ-4-{3-[2-(4-7ルオロフェ$  $ニル)アセチル]チオウレイド}フェノキシ)ピリミジンー4ーイル]ー1,1ージメチルウレア$ 

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 2.95 (6H, s), 3.83 (2H, s), 7.19 (2H, m), 7.30-7.50 (5H, m), 7.88 (1H, m), 8.40 (1H, m), 9.60 (1H, s), 11.79 (1H, brs), 12.41 (1H, brs).

(実施例8)  $4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド <math>\{6-[2-フルオロ-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド) フェ ノキシ] ピリミジン-<math>4-イル\}$  アミド

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.053ml) をアセトニトリル (4ml) に溶解させ、60℃にてチオシアン酸カリウム (77.7mg) を加え、同温で2時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶

液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下に濃縮し、得られた残渣に4ー(ピロリジンー1ーイル)ピペリジンー1ーカルボキシリック アシド [6ー(4ーアミノー2ーフルオロフェノキシ)ピリミジンー4ーイル] アミド (49.0mg)ーアセトニトリル (5ml) 溶液を窒素雰囲気下で加え、室温で1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下に濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH、溶出液;酢酸エチル:メタノール=19:1) により精製した。得られた粗精製物を再度シリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH、溶出液;酢酸エチル:メタノール=19:1) により精製し、目的物画分を濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル (0.5ml) ーヘキサン (1.0ml) を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物 (8.1mg,11.5%) を白色固体として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.48-1.70 (2H, m), 1.81 (4H, m), 1.97 (2H, m), 2.25 (1H, m), 2.59 (4H, m), 3.04 (2H, m), 3.70-3.80 (2H, m), 4.03 (2H, m), 7.18-7.50 (8H, m), 7.63 (1H, s), 7.86 (1H, dd, J=2.4, 11.6Hz), 8.33 (1H, s), 8.49 (1H, brs), 12.43 (1H, brs).

(実施例 9) ピロリジンー1-カルボキシリック アシド  $[4-(4-{3-[2-(4-7) 2$ 

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.96 (4H, m), 3.45 (4H, m), 3.70 (2H, s), 6.55 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.01 (1H, brs), 7.11 (4H, m), 7.29 (2H, m), 7.68 (2H, m), 7.73 (1H, d, J=2.4Hz), 8.05 (1H, d, J=5.6Hz), 8.57 (1H, m), 12.26 (1H, brs).

 (実施例10)
 4ー{2ークロロー4ー[3-(2ーフェニルアセチル)チオウレイド]フェノキシ}-2ー[(ピロリジン-1ーイル)カルボニルアミノ]ピリジン

5

15

20

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.73ml) をアセトニトリル (5ml) に溶解させ、60℃にてチオシアン酸カリウム (107mg) を加え、同温で2時間 攪拌した。反応液を室温まで冷却後、4-(4-アミノ-2-クロロフェノキシ)-2-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジン (122mg) ーアセトニトリル (5ml) 溶液を加え、1.5時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:4~酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮し、残渣に少量のジエチルエーテルを加えて結晶を析出させた。結晶を含む懸濁液を少量のヘキサンで希釈した。結晶をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物 (66.7mg, 36%)を淡黄色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.75-1.85 (4H, m), 3.20-3.40 (4H, m), 3.83 (2H, s), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.20-7.30 (6H, m), 7.45 (1H, d, J=2.4Hz),

7.63 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 8.10 (1H, d, J=2.4Hz), 8.13 (1H, d, J=5.6Hz), 8.68 (1H, s), 11.81 (1H, s), 12.44 (1H, s).

(実施例11)  $4-\{2-クロロ-4-[3-(2-フェニルアセチル)チオウレイド]フェノキシ\}-2-[(モルホリン-4-イル)カルボニルアミノ]ピリ$ 

5 <u>ジン</u>

10

15

20

25

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.93m1)をアセトニトリル (5m1) に溶解させ、60  $^{\circ}$   $^{$ 

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 3.30-3.40 (4H, m), 3.50-3.60 (4H, m), 3.83 (2H, s), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.20-7.40 (7H, m), 7.64 (1H, dd, J=2.8, 8.8Hz), 8.09 (1H, d, J=2.8Hz), 8.14 (1H, d, J=6.0Hz), 9.30 (1H, s), 11.81 (1H, s), 12.43 (1H, s).

(実施例12)  $4-\{2-クロロ-4-[3-(2-フェニルアセチル)チオウレイド] フェノキシ<math>\}$  -6-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリミジン

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.86ml) をアセトニトリル (5ml) に溶解させ、<math>60%にてチオシアン酸カリウム (127mg) を加え、同温で 3 時間 攪拌した。反応液を室温まで冷却後、4-(4-アミノ-2-クロロフェノキシ)

 $-6-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリミジン (145mg) - アセトニトリル (5ml) 溶液を加え、1.5時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液; <math>^{+}$  、 $^{+}$  サン:酢酸エチル=1:2) により精製した。目的物画分を濃縮し、残渣にジエチルエーテル/~キサン (1/2) を加えて懸濁させた後、固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物 (122mg, 55%) を白色粉末として得た。

5

10

15

20

25

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.80-1.90 (4H, m), 3.20-3.40 (4H, m), 3.83 (2H, s), 7.20-7.40 (6H, m), 7.48 (1H, d, J=0.8Hz), 7.59 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 8.00 (1H, d, J=2.4Hz), 8.39 (1H, d, J=0.8Hz), 9.41 (1H, s), 11.80 (1H, s), 12.39 (1H, s).

(実施例13) 4-(2-フルオロー4-{3-[2-(4-フルオロフェニル) アセチル] チオウレイド} フェノキシ) -2-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジン

窒素雰囲気下、2-(4-7)ルオロフェニル)アセティック アシド(694mg)に塩化チオニル(2.0m1)を加えて50°Cにて1時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮して得られた残渣を窒素雰囲気下、アセトニトリル(100m1)に溶解させた後、50 °Cにてチオシアン酸カリウム(875mg)を加え、同温で2時間攪拌した。反応液を室温まで冷却後、4-(4-7)-2-7ルオロフェノキシ)-2-[(12)-12)-12-12 ピリジン(949mg)を加え、1時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮して得られた残渣を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル= $1:2\sim1:3$ )により精製した。目的物画分を濃縮し、残渣にジエチルエーテル(20m1)を加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、

通気乾燥することにより表題化合物(834.5mg, 54%)を白色結晶として得た。  $^{1}$ H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.70-1.90 (4H, m), 3.20-3.40 (4H, m), 3.83 (2H, s), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.18 (2H, m), 7.30-7.60 (5H, m), 7.98 (1H, m), 8.13 (1H, d, J=5.6Hz), 8.73 (1H, s), 11.80 (1H, s), 12.47 (1H, s). (実施例14)  $4-\{2-7\nu + 1-4-[3-(2-7+2-\nu)] + 1-4$ 

リジン

5

10

15

20

窒素雰囲気下、2-7ェニルアセチル クロリド(100mg)をアセトニトリル(2ml)に溶解させ、50  $\mathbb{C}$ にてチオシアン酸カリウム(126mg)を加え、同温で 1.5 時間攪拌した。4-(4-7) 1-2

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.70-1.90 (4H, m), 3.20-3.40 (4H, m), 3.83 (2H, s), 6.60 (1H, m), 7.20-7.40 (6H, m), 7.50-7.60 (2H, m), 7.99 (1H, m), 8.13 (1H, d, J=5.6Hz), 8.75 (1H, s), 11.81 (1H, s), 12.50 (1H, s).

(実施例15)  $4-\{2-フルオロ-4-[3-(2-フェニルアセチル)チオウレイド] フェノキシ<math>\}$  -2-[(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジン

25 窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.180ml) をアセトニトリル (20ml) に溶解させ、50℃にてチオシアン酸カリウム (197mg) を加え、同温で2

時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮した後、残渣に酢酸エチル(20ml)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)を加えて30分間攪拌した。有機層を分取し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた2ーフェニルアセチルイソチオシアネートをトルエン(5ml)ーエタノール(5ml)溶液とした。この溶液に4ー(4ーアミノー2ーフルオロフェノキシ)ー2ー[(4ーヒドロキシピペリジンー1ーイル)カルボニルアミノ]ピリジン(168mg)を加え、一晩攪拌した。反応液を減圧下に濃縮した後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル:メタノール=95:5)により精製した。目的物画分を濃縮し、残渣にジエチルエーテル(20ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(106mg,42%)を白色粉末として得た。

5

10

15

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 1.20-1.40 (2H, m), 1.60-1.80 (2H, m), 3.00-3.20 (2H, m), 3.64 (1H, m), 3.70-3.85 (2H, m), 3.83 (2H, s), 4.68 (1H, d, J=4.4Hz), 6.58 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.20-7.40 (7H, m), 7.50 (1H, m), 8.00 (1H, m), 8.13 (1H, d, J=6.0Hz), 9.22 (1H, s), 11.81 (1H, s), 12.49 (1H, s).

20 窒素雰囲気下、2ーシクロヘキシルアセチル クロリド(80mg)をアセトニトリル (5ml)に溶解させ、50℃にてチオシアン酸カリウム(97mg)を加え、同温で1時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、4ー(4ーアミノー2ーフルオロフェノキシ)ー2ー[(ジメチルアミノ)カルボニルアミノ]ピリジン(58mg)を加え、30分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマ

トグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:3)により精製した。目的物面分を濃縮し、残渣にジエチルエーテル(10ml)を加えて結晶を析出させた。結晶を含む懸濁液をヘキサン(20ml)で希釈した後、結晶をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(45.6mg, 48%)を白色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 0.80-1.80 (11H, m), 2.36 (2H, d, J=6.8Hz), 2.89 (6H, s), 6.61 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.36-7.43 (2H, m), 7.53 (1H, dd, J=1.2, 8.8Hz), 8.03 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.13 (1H, d, J=5.6Hz), 8.94 (1H, s), 11.54 (1H, s), 12.68 (1H, s).

5

10

15

20

25

窒素雰囲気下、2-Jルボルナンアセティック アシド (66mg) を塩化チオニル(0.5m1) に溶解させ、50℃にて1時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮して2-Jルボルナンアセチル クロリド粗生成物を得た。窒素雰囲気下、2-Jルボルナンアセチル クロリド粗生成物をでも、50℃にてチオシアン酸カリウム (84mg) を加え、同温で1時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、4-(4-T)=J-2-Jルボロフェノキシ)-2-[(i)ジメチルアミノ)カルボニルアミノ] ピリジン (50mg) を加え、30 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:4)により精製した。目的物画分を濃縮し、残渣にジエチルエーテル(5m1)を加えて結晶を析出させた。結晶を含む懸濁液をヘキサン(10m1)で希釈した。結晶をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(39.7mg, 48%)を白色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 0.60-2.30 (13H, m), 2.90 (6H, s), 6.61 (1H,

dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.36-7.43 (2H, m), 7.52 (1H, d, J=8.8Hz), 8.03 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.13 (1H, d, J=5.6Hz), 8.94 (1H, s), 11.54 (1H, s), 12.65 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 486  $[M+1]^+$ .

(実施例18) モルホリンー4ーカルボン酸 [4-[3-フルオロー4-(3 5 <u>ーフェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジンー2ーイル</u>}アミド 1-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-フルオロフェニル]-3-(2-フェニルアセチル)チオウレア (270 mg) のテトラヒドロフラン (12 mL) 溶液にトリエチルアミン (0.142 mL)を加えた後、氷冷攪拌下クロロギ酸フェニル (0.160 mL) を加え、窒素雰囲気下30分間攪拌した。この溶液のうち4.0mlを減 10 圧下に濃縮した。ここにN, N-ジメチルホルムアミド(1.5 mL)、モルホリン (0.989 mL, 1.14 mmol) を加え、室温で5時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(40 mL) -水(40 mL)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶 出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=1 15 0:1)で精製した。目的物画分を濃縮し、得られた固体にジエチルエーテルを加 えて懸濁させた。固体をろ取し、ろ物をジエチルエーテルで洗浄した後、通気乾燥 することにより、淡褐色粉末として表題化合物 (42 mg) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 3.41 (4H, m), 3.56 (4H, m), 3.83 (2H, s), 6.63 (1H, dd, J=2.2, 5.6 Hz), 7.05 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.25-7.35 (6H, m), 7.46 (1H, m), 8.02 (1H, dd, J=8.8, 8.8 Hz), 8.17 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.33 (1H, s), 11.88 (1H, s), 12.24 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 510  $[M+1]^+$ .

20

 (実施例19)
 ピペリジン-1-カルボン酸
 (4-{3-フルオロ-4-[3]

 25
 -(2-フェニルアセチル) チオウレイド] フェノキシ} ピリジン-2-イル) アミド

1-[4-(2-r)]ピリジンー4-(2-r) (270 mg) のテトラヒドロフラン(12 mL)溶液にトリエチルアミン(0.142 mL)を加えた後、氷冷攪拌下クロロギ酸フェニル(0.160 mL)を加え、窒素雰囲気下30分間攪拌した。この溶液を3等分し、溶媒を減圧下濃縮した。ここにN,Nージメチルホルムアミド(1.5 mL)、ピペリジン(0.112 mL)を加え、室温で5時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(40 mL)一水(40 mL)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル)で精製した。目的物画分を濃縮し、得られた固体にジエチルエーテルを加えて懸濁させた。固体をろ取し、る物をジエチルエーテルで洗浄した後、通気乾燥することにより、淡褐色粉末として表題化合物(50 mg)を得た。

5

10

15

20

25

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (DMSO- $d_{6}$ )  $\delta$  (ppm): 1.45 (4H, m), 1.54 (2H, m), 3.39 (4H, m), 3.83 (2H, s), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.03 (1H, m), 7.24-7.36 (6H, m), 7.46 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.01 (1H, m), 8.15 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.19 (1H, s), 11.87 (1H, s), 12.23 (1H, s).

(実施例20) ピロリジン-1-カルボン酸 {4-[3-フルオロ-4-(3 -フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル}アミド 2-フェニルアセチル クロリド (0.054 mL, 0.43 mmo1)のアセトニトリル (4.3 mL)溶液に室温でチオシアン酸カリウム (83 mg)を加えた後、窒素雰囲気下60℃で1.5時間攪拌した。反応液を氷浴にて冷却し、ピロリジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-イル]アミド (90 mg)のアセトニトリル (4.0 mL)溶液を加えた。反応液を室温まで昇温して3時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~1:2~酢酸エチル)

で精製した。目的物画分を濃縮し、得られた固体にジエチルエーテルを加えて懸濁させた。固体をろ取し、ろ物をジエチルエーテルで洗浄した後、通気乾燥することにより、無色粉末として表題化合物(18 mg, 13 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.81 (4H, m), 3.36 (4H, m), 3.83 (2H, s), 6.62 (1H, d, J=5.6 Hz), 7.04 (1H, m), 7.25-7.36 (6H, m), 7.57 (1H, s), 8.02 (1H, m), 8.15 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.75 (1H, s), 11.88 (1H, s), 12.24 (1H, s). (実施例21) モルホリンー4ーカルボン酸  $\{4-[2-7\nu + 2-4-4\nu]\}$  アミドモルホリンー4ーカルボン酸  $\{4-[2-7\nu + 2-4\nu]\}$  アミドモルホリンー4ーカルボン酸  $\{4-[2-7\nu + 2-4\nu]\}$  アミドモルホリンー4ーカルボン酸  $\{4-[2-7\nu + 2-4\nu]\}$  アミドセルホリンー2ーイル  $\{4-[2-7\nu + 2-4\nu]\}$  アミドセルホリンー2ーイル  $\{4-[2-7\nu + 2-4\nu]\}$  アミドロボリンー2ーイル  $\{4-[2-7\nu + 2-4\nu]\}$  アミド (50 mg) のN, Nージメチルホルムアミド (1.0 mL) 溶液にフェニルアセチルイソチオシアネート (42 mg) を加え、室温で22時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製した。目的物画分を濃縮し、得られた固体にジエチルエーテルを加えて懸濁させた。固体をろ取し、ろ物をジエチルエーテルで洗浄した後、通気乾燥することにより、無色固体として表題化合物 (22 mg, 0.043 mmol,

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO- $^{1}\text{d}_{6}$ )  $\delta$  (ppm): 3.40 (4H, m), 3.55 (4H, m), 3.83 (2H, s), 6.61 (1H, d, J=5.8 Hz), 7.30 (1H, m), 7.36 (6H, m), 7.51 (1H, d, J=9.6 Hz), 7.99 (1H, m), 8.14 (1H, d, J=5.8 Hz), 9.32 (1H, s), 11.81 (1H, s), 12.49 (1H, s).

ESI-MS  $(m/z) : 510 [M+H]^+$ .

29 %) を得た。

5

10

15

20

(実施例22) 1-(3-ジェチルアミノプロピル)-3-[4-(2-フルオ<math>25  $0-4-\{3-[2-(4-フルオロフェニル) アセチル] チオウレイド} フェノ$ キシ) ピリジン<math>-2-イル] -1-メチルウレア

1-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-3-フルオロフェニル]ー3-[(4-フルオロフェニル)アセチル]チオウレア(100 mg)のテトラヒドロフラン(10 mL)溶液にトリエチルアミン(0.101 mL)を加えた後、氷冷攪拌下にクロロギ酸フェニル(0.0454 mL)を加え、窒素雰囲気下10分間攪拌した。反応液を減圧下濃縮した後、残渣にN,Nージメチルホルムアミド(2.0 mL)、N,NージエチルーN'ーメチルー1,3-プロパンジアミン(151 mg)を加え、室温で2.5時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(150 mL)で希釈した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル)で精製し、目的物画分を濃縮した。得られた残渣をさらにLC-MSにて精製した。目的物画分を濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性とした。これを酢酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去し、淡黄色油状物として表題化合物(2.7 mg,1.9%)を得た。

5

10

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.09 (6H, m), 1.60-1.90 (2H, m), 2.06 (2H, m), 2.75 (4H, m), 2.88 (3H, s), 3.34 (2H, m), 3.65 (2H, s), 6.44 (1H, dd, J=2.4, 6.0 Hz), 7.00-7.09 (3H, m), 7.20-7.26 (3H, m), 7.47 (1H, m), 7.80 (1H, dd, J=2.4, 11.6 Hz), 7.99 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.96 (1H, brs), 12.36 (1H, s). ESI-MS (m/z) (neg.): 583 [M-H]<sup>-</sup>.

(実施例23) モルホリン-4-カルボン酸 {4-[2-メチル-4-(3-2)] ( ( ) フェニルアセチルチオウレイド) フェノキシ] ピリジン-2-イル} アミド
 2-フェニルアセチル クロリド (0.0523 mL) のアセトニトリル (5.0 mL) 溶液にチオシアン酸カリウム (35.6 mg) を加え、窒素雰囲気下50℃で1時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、モルホリン-4-カルボン酸 [4-(4-アミノ・25 ミノー2-メチルフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド (80 mg)、N, Nージメチルホルムアミド (1 mL)を加え、窒素雰囲気下室温で 21時間攪拌した。反応

液を酢酸エチル (100 mL)と水 (40 mL)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液; 酢酸エチル)で精製した。目的物画分を濃縮し、得られた固体をジエチルエーテル (4 mL)ーエタノール (0.8 mL) に懸濁させた。

5 固体をろ取し、ジエチルエーテルでろ物を洗浄し、通気乾燥することにより、無色 粉末として表題化合物 (38 mg, 31 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.10 (3H, s), 3.39 (4H, m), 3.55 (4H, m), 3.82 (2H, s), 6.51 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.10 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.28-7.36 (6H, m), 7.60-7.64 (2H, m), 8.11 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.24 (1H, s), 11.72 (1H, s), 12.43 (1H, s).

ESI-MS (m/z) (neg.) : 504  $[M-H]^-$ .

10

(実施例24) モルホリンー4ーカルボン酸 (4ー{2ーメチルー4ー[3ー (4ーフルオロフェニル) アセチルチオウレイド] フェノキシ} ピリジンー2ーイ ル) アミド

2- (4-フルオロフェニル) アセチル クロリド (63.2 mg) のアセトニトリル (30 mL) 溶液にチオシアン酸カリウム (35.6 mg) を加え、窒素雰囲気下50℃で 1 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、モルホリンー4ーカルボン酸 [4- (4-アミノー2-メチルフェノキシ) ピリジンー2-イル] アミド (80 mg) を加え、窒素雰囲気下で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(100 mL)と水(60 mL) で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=2:5~酢酸エチル) で精製した。目的物画分を濃縮し、得られた油状物にジエチルエーテルを加えた後、再度減圧下に濃縮することにより固体を得た。得られた固体をジエチルエーテル (4 mL) ーエタノール (0.4 mL) に懸濁させた 後、固体をろ取した。ろ物をジエチルエーテルで洗浄した後、通気乾燥することにより、無色粉末として表題化合物 (14 mg, 11 %)を得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.10 (3H, s), 3.39 (4H, m), 3.55 (4H, m), 3.82 (2H, s), 6.51 (1H, dd, J=2.4, 6.0 Hz), 7.10 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.18 (2H, m), 7.31 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.38 (2H, dd, J=5.8, 8.8 Hz), 7.60-7.66 (2H, m), 8.11 (1H, d, J=6.0 Hz), 9.24 (1H, s), 11.72 (1H, s), 12.40 (1H, s).

5 ESI-MS (m/z)  $(neg.) : 522 [M-H]^-$ .

(実施例25) ピロリジン-1-カルボン酸 {4-[2-メチル-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル}アミド
2-フェニルアセチル クロリド (0.0549 mL)のアセトニトリル (5.0 mL) 溶液にチオシアン酸カリウム (37.3 mg, 0.384 mmo1)を加え、窒素雰囲気下50℃で1時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、ピロリジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-2-メチルフェノキシ)ピリジン-2-イル]アミド (80 mg)を加え、窒素雰囲気下で21時間攪拌した。反応液を酢酸エチル (100 mL)と水 (40 mL)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;酢酸エチル)で精製した。目的物画分を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル (4 mL)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、ろ物を通気乾燥することにより、無色粉末として表題化合物 (51 mg, 41 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 2.11 (3H, s), 3.33 (4H, m), 3.83 (2H, s), 6.49 (1H, d, J=5.6 Hz), 7.00 (1H, d, J=9.0 Hz), 7.30 (1H, m), 7.35 (4H, m), 7.42 (1H, s), 7.61 (1H, s), 7.64 (1H, d, J=9.0 Hz), 8.09 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.66 (1H, s), 11.72 (1H, s), 12.44 (1H, s).

ESI-MS  $(m/z) \cdot (neg.) : 488 [M-H]^{-}$ .

(実施例26) ピロリジンー1ーカルボン酸 (4ー{2ーメチルー4ー[3ー (4ーフルオロフェニル) アセチルチオウレイド] フェノキシ} ピリジンー2ーイ

25 <u>ル) アミド</u>

10

15

20

2- (4-フルオロフェニル) アセチル クロリド (66.3 mg)のアセトニトリル

(30 mL) 溶液にチオシアン酸カリウム (37.3 mg) を加え、窒素雰囲気下50℃で1時間加熱攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、ピロリジンー1ーカルボン酸[4ー(4ーアミノー2ーメチルフェノキシ)ピリジンー2ーイル]アミド (80 mg)を加え、窒素雰囲気下で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(100 mL)と水(60 mL)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:3~ 酢酸エチル)で精製した。目的物画分を濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加えた後、再度減圧下に濃縮することにより固体を得た。得られた固体をジエチルエーテル (4 mL)ーエタノール (0.4 mL) に懸濁させた後、固体をろ取した。ろ物をジエチルエーテルで洗浄した後、通気乾燥することにより、無色粉末として表題化合物 (15 mg, 11.5 %)を得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 2.10 (3H, s), 3.33 (4H, m), 3.82 (2H, s), 6.50 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.10 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.18 (2H, m), 7.38 (2H, dd, J=6.0, 8.4 Hz), 7.42 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.59-7.65 (2H, m), 8.09 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.65 (1H, s), 11.71 (1H, s), 12.41 (1H, s). ESI-MS (m/z) (neg.): 506 [M-H]<sup>-</sup>.

(実施例27)  $1-(3-ジェチルアミノプロピル)-3-\{6-[2-フルオロー4-(3-フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリミジンー4ーイル<math>\}$  1-3

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.032m1)をアセトニトリル(3m1)に溶解させ、60 ℃にてチオシアン酸カリウム(46.6mg)を加え、同温で2時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチル、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え30 分間攪拌した。有機層を分取した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をトルエン(1m1)-エタノール(1m1)に溶解させた後、3-[6-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ)ピリミジン-4-イル]-1-(3-ジエチ

ルアミノプロピル)-1ーメチルウレアのトルエン(1.5ml)-エタノール(1.5ml)溶液を窒素雰囲気下で加え、室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH,溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:1)により精製した。粗精製物画分を濃縮した後、得られた残渣を再びシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH,溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:1)により精製した。目的物画分を濃縮し、溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:1)により精製した。目的物画分を濃縮し、減圧乾燥することにより表題化合物(6.0mg,12.5%)を白色固体として得た。  $^{1}$ H-NMR Spectrum(CDC1 $_{3}$ ) $\delta$ (ppm):1.07(6H,t,J=6.8Hz),1.80(2H,m),2.50(2H,t,J=5.6Hz),2.68(4H,m),2.92(3H,s),3.40(2H,t,J=5.6Hz),3.74(2H,s),7.15-7.52(9H,m),7.84(1H,dd,J=2.4,11.6Hz),8.30(1H,s),8.43(1H,brs),

ESI-MS (m/z) : 568  $[M+H]^+$ .

12.40 (1H, brs).

5

10

15

20

25

(実施例28)  $3-\{4-[2-フルオロ-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ] ピリジン-2-イル<math>\}-1-$ メチルー1-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレア

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.032m1) をアセトニトリル(3m1)に溶解させ、60  $\mathbb C$ にてチオシアン酸カリウム(46.6mg)を加え、同温にて 2時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチル、飽和炭酸水素ナトリウム 水溶液を加え 30 分間攪拌した。有機層を分取した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣にトルエン(1m1)-エタノール(1m1)を加えて溶液とした。窒素雰囲気下、3-[4-(4-アミノ-2-7ルオロフェノキシ)ピリジン-2-イル]-1-メチル-1-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレア(<math>40.0mg)をエタノール(1m1)に溶解させ、D-10-カンファースルホン酸(24.9mg)を加えて 5 分間攪拌した。この反応液に、先に合成した 2-7ェニルアセチルイソチオシアネートのトル

エンーエタノール溶液 (2ml) を加え、室温で30分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH, 溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテル(0.5ml)ーヘキサン(1.0ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物 (10.3mg, 17.5%)を白色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.50-1.70 (2H, m), 1.79 (2H, m), 2.10 (2H, m), 2.29 (3H, m), 2.84-3.00 (5H, m), 3.75 (2H, m), 4.18 (1H, m), 6.54 (1H, m), 7.19 (2H, m), 7.20-7.50 (6H, m), 7.69 (1H, d, J=2.4Hz), 7.89 (1H, dd, J=2.4, 11.6Hz), 8.06 (1H, d, J=5.6Hz), 8.49 (1H, brs), 12.44 (1H, brs).

ESI-MS (m/z) : 551  $[M+H]^+$ .

5

10

15

20

25

(実施例29)  $3-\{4-[2-フルオロ-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル<math>\}$  -1-メチル-1-[3-(4-メチルピペラジン-1-イル)プロピル]ウレア

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド (0.032m1) をアセトニトリル(3m1)に溶解させ、60  $\mathbb{C}$ にてチオシアン酸カリウム(46.6mg)を加え、同温で2時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、酢酸エチル、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え30 分間攪拌した。有機層を分取した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣にアセトニトリル(2m1)を加えて溶液とした。窒素雰囲気下、3-[4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) ピリジン-2-イル] -1-メチルー1-[3-(4-メチルピペラジン-1-イル) プロピル] ウレア(<math>50.0mg)をエタノール(1m1)に溶解し、D-10-カンファースルホン酸(27.9mg)を加え5分間攪拌した。この反応液に、先に合成した2-フェニルアセチルイソチオシアネートのアセトニトリル溶液(2m1)を加え、窒素雰囲気下、室温で一晩攪拌した。反応液を酢

酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH,溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:5~1:8)により精製し、目的物画分を濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル(1.5m1) ーヘキサン(1.5m1)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(35.0mg, 49.1%)を白色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.61 (4H, m), 1.78 (2H, m), 2.35 (3H, s), 2.40 (2H, t, J=6.0Hz), 2.69 (4H, m), 2.89 (3H, s), 3.39 (2H, t, J=6.0Hz), 3.74 (2H, s), 6.50 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.16 (1H, m), 7.26 (1H, s), 7.31 (3H, m), 7.34-7.48 (3H, m), 7.60 (1H, d, J=2.4Hz), 7.88 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.05 (1H, d, J=5.6Hz), 8.55 (1H, brs), 12.43 (1H, brs).

ESI-MS (m/z): 594  $[M+H]^+$ .

5

10

15

20

25

(実施例30) 1-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3-{4-[2-フルオロ-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル)ウレア

1-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-3-フルオロフェニル]-3-フェニルアセチルチオウレア(50mg)をテトラヒドロフラン(1.3ml)に攪拌下に溶解させた後、窒素雰囲気、氷水浴冷却下にN-メチルモルホリン(0.040ml)、クロロギ酸フェニル(0.040ml)を順次加え、室温に昇温して10分間攪拌した。反応液を酢酸エチル(15ml)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(10ml)で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(10ml)、水(10ml)、飽和食塩水(10ml)で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して{4-[2-フルオロ-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル}カルバミックアシドフェニルエステルを粗生成物として得た。この粗生成物をN、Nージメチルホルムアミド(1.3ml)に溶解させ、室温にて、Nーメチルモルホリン

(0.100ml)、4ーアミノー1ーメチルピペリジン(101mg)を加え、1時間攪拌した。 反応液を酢酸エチル(15ml)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(10ml)で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(10ml)、水(10ml)、飽和食塩水(10ml)で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH,溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:エタノール=9:1)により精製し、目的物画分を濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル(1ml)ーへキサン(2ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(67.6mg,56.2%)を白色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.50-1.72 (2H, m), 2.01 (2H, m), 2.19 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.73 (2H, m), 3.72-3.85 (3H, m), 6.13 (1H, m), 6.54 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.16 (1H, m), 7.27-7.46 (7H, m), 7.89 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.05 (1H, d, J=6.0Hz), 9.44 (2H, m), 12.58 (1H, brs).

ESI-MS (m/z) : 537  $[M+H]^+$ .

5

10

15

20

25

(実施例31) 1-メチルー1-(1-メチルピペリジンー4-イル)-3-{4-[4-(3-フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジンー2-イル} ウレア

3- [4-(4-アミノフェノキシ)ピリジン-2-イル]-1-メチルー1-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレア(60mg)をエタノール(1ml)に攪拌下に溶解させた後、窒素雰囲気下、D-10-カンファースルホン酸(39.3mg)を加え5分間攪拌した。フェニルアセチルイソチオシアネート(トルエン溶液、1.82 M, 0.074ml)を加え、さらに1.5時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(30 ml)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20 ml)を加えて分配した後、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH,溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:5~酢酸エチル)により精製し、粗精製画分を濃縮した。得られた残渣を LC-MS にて精製し、目的物画分を濃縮した。得られた残渣を

飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を分取し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH,溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:エタノール=9:1)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテル(0.3ml)-ヘキサン(0.1ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより、表題化合物(2.0mg, 2.2%)を白色固体として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm):1.45-1.63 (2H, m), 1.78 (2H, m), 2.09 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.88-2.96 (5H, m), 3.75 (2H, s), 4.18 (1H, m), 6.54 (1H, dd, J=2.0, 5.6Hz), 7.11 (2H, m), 7.18 (1H, brs), 7.32 (2H, m), 7.37-7.47 (3H, m), 7.66-7.72 (3H, m), 8.06 (1H, d, J=5.6Hz), 8.44 (1H, brs), 12.30 (1H, brs). ESI-MS (m/z): 533 [M+H]<sup>+</sup>.

(実施例32)  $4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボン酸 { <math>4-[3-7 \nu + 1 - 4 - (3-7 \nu + 2 \nu +$ 

4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミドをエタノール (3.0 mL) に溶解させ、ここに、(S) - (+) -1 0-カンファースルホン酸 (75.5 mg) を加えて室温で15分間攪拌した。ここにフェニルアセチルイソチオシアネート (45.5 mg) ートルエン (3.0 mL) 溶液を加え、室温で2.5時間攪拌した。反応液を酢酸エチル (50 ml) と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (30 ml) で分配した。 有機層を飽和食塩水 (30 mL × 3) で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH, ヘプタン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル~酢酸エチル)で精製し、目的物画分を濃縮した。得られた固体にジエチルエーテル (3 mL)、ヘキサン (3 mL) を順次加えて懸濁させた。 固体をろ取、ろ物をジエチルエーテル (1 mL) で洗浄し、通気乾燥すること

により、無色粉末として表題化合物 (17.8 mg, 18 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 1.28 (2H, m), 1.66 (4H, m), 1.79 (2H, m), 2.13 (1H, m), 2.47 (4H, m), 2.87 (2H, m), 3.83 (2H, s), 3.97 (2H, m), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.03 (1H, d, J=9.2 Hz), 7.24-7.38 (6H, m), 7.45 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.01 (1H, m), 8.15 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.25 (1H, s), 11.88 (1H, brs), 12.23 (1H, brs).

ESI-MS (m/z): 577  $[M+H]^+$ .

(実施例33) 1-(3-ジエチルアミノプロピル)-3-{4-[3-フルオロ-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル

10 <u>} ー1ーメチルウレア</u>

5

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.06 (6H, t, J=7.2 Hz), 1.77 (2H, m), 2.49 (2H, m), 2.65 (4H, q, J=7.2 Hz), 2.90 (3H, s), 3.39 (2H, m), 3.75 (2H, s), 6.48 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.89 (2H, m), 7.31-7.45 (5H, m), 7.61 (1H, d, J=2.4)

Hz), 8.07 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.27 (1H, m), 8.52 (1H, brs), 12.29 (1H, s).
ESI-MS (m/z): 567 [M+H]<sup>+</sup>.

(実施例34) 3-{4-[3-フルオロー4-(3-フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル}-1-メチルー1-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレア

5

10

15

製造例124で合成した 3- [4-(4-アミノー3-フルオロフェノキシ)ピリジンー2-イル] -1-メチルー1-(1-メチルピペリジンー4-イル)ウレアのテトラヒドロフラン溶液(20 mL)を乾固直前まで濃縮した後、エタノール(3.0 mL)を加えた。この溶液に、(S) - (+) -10-カンファースルホン酸(48.1 mg)を加え、室温で15分間攪拌した。フェニルアセチルイソチオシアネート(29 mg)ートルエン(3.0 mL)溶液を加え、さらに室温で2.5時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(50 ml)と飽和炭酸水素ナトリウム水(30 ml)を加えて分配した。有機層を飽和食塩水(30 mL × 3)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH, ヘプタン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=20:1)で精製し、目的物画分を濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル(1 mL)、ヘキサン(5 mL)を加えて懸濁させた。10分間静置した後、上清を除去し、残った溶媒を減圧留去した。得られた固体を減圧乾燥し、無色粉末として表題化合物(20.5 mg, 34.2 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.64-1.82 (4H, m), 2.05-2.11 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.88-2.93 (5H, m), 3.76 (2H, s), 4.17 (1H, m), 6.56 (1H, dd, J=2.0, 5.6 Hz), 6.90-6.93 (2H, m), 7.17 (1H, brs), 7.31-7.33 (2H, m), 7.37-7.46 (3H, m), 7.75 (1H, d, J=2.0 Hz), 8.31 (1H, m), 8.47 (1H, brs), 12.33 (1H, s). ESI-MS (m/z): 551 [M+H]<sup>+</sup>, 573 [M+Na]<sup>+</sup>.

25 (実施例35) 3-[4-(3-7)] 3-[4-(3-7)] 3-[2-(4-7)] 3-[2-(4-7)] 2-(4-7) 2-(4-

## ジメチルウレア

5

10

15

20

25

窒素雰囲気下、1-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-フルオ ロフェニル] -3-[2-(4-フルオロフェニル) アセチル] チオウレア (26 mg) のテトラヒドロフラン (2.0 mL) 溶液にトリエチルアミン (0.0175 mL) 、クロロ ギ酸フェニル (0.0118 mL) を順次加え、室温で10分間攪拌した。反応液を減圧 下濃縮した後、残渣をN, N-ジメチルホルムアミド(1.0 mL)に溶解させ、トリ エチルアミン (0.0873 mL), ジメチルアミン塩酸塩 (25.6 mg) を加え、室温で2 4時間攪拌した。反応液に水 (30 mL)、酢酸エチル (50 mL) を加え、室温で4時 間攪拌した後、有機層を分取した。有機層を飽和食塩水 (30 mL) で洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー (Fuji Silysia NH, ヘプタン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル~ 酢酸エチル:メタノール=20:1)で精製し、粗精製画分を濃縮した。得られた 残渣を再度シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘプタン:酢酸エチル =1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=20:1)で精製し、目的物画 分を濃縮した。得られた淡黄色固体(83.7 mg)を酢酸エチル(1 mL)ーヘキサン (3 mL) に懸濁させ、固体をろ取し、通気乾燥することにより、無色粉末として表 題化合物 (4.8 mg, 15.8 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm) : 3.03 (6H, s), 3.72 (2H, s), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.92 (2H, m), 7.12 (2H, m), 7.21 (1H, m), 7.21-7.28 (2H, m), 7.73 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.08 (1H, m), 8.33 (1H, m), 8.54 (1H, brs), 11.29 (1H, s).

ESI-MS (m/z) (neg.) : 484  $[M-H]^-$ .

(実施例36)  $4-\{4-[3-(2-フェニルアセチル) チオウレイド] フェ <math>2+2$  2-2

窒素雰囲気下、アセトニトリル (2.0ml) に2-フェニルアセチル クロリド (

0.040ml)を溶解させた後、50℃にてチオシアン酸カリウム(60mg)を加え、同温で3時間攪拌した。アセトニトリルを減圧留去した後、残渣にトルエン(2.0ml)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(2.0ml)を加えて15分間攪拌した。トルエン層(0.7ml)を4ー(4ーアミノフェノキシ)ー2ー{[4ー(ピロリジンー1ーイル)ピペリジンー1ーイル]カルボニルアミノ}ピリジン(27mg)と(S)ー(+)ー10ーカンファースルホン酸(32mg)のエタノール(1.0ml)溶液に室温にて加え、30分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を減圧下に濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより、表題化合物(17.2mg,44%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.45-1.60 (2H, m), 1.70-1.90 (4H, m), 1.90-2.00 (2H, m), 2.23 (1H, m), 2.50-2.65 (4H, m), 2.97 (2H, m), 3.74 (2H, s), 4.03 (2H, m), 6.53 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.11 (2H, d, J=8.8Hz), 7.30-7.50 (6H, m), 7.64 (1H, d, J=2.4Hz), 7.68 (2H, d, J=8.8Hz), 8.03 (1H, d, J=5.6Hz), 8.50-8.70 (1H, br), 12.31 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 559  $[M+1]^+$ 

5

10

15

25

 (実施例37)
 4-{2-フルオロー4-[3-(2-フェニルアセチル)チオ

 20
 ウレイド] フェノキシ} -2- [(4-オキソピペリジン-1-イル) カルボニル

 アミノ] ピリジン

2ーアミノー4ー {2ーフルオロー4ー[3ー(2ーフェニルアセチル)チオウレイド]フェノキシ}ピリジン(100mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(2.5ml)に溶解させた。氷水浴冷却下にNーメチルモルホリン(0.080ml)、クロロギ酸フェニル(0.080ml)を滴下した後、室温に昇温して20分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリ

ウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をN, Nージメチルホルムアミド (2.5ml) に溶解させ、Nーメチルモルホリン (0.2ml)、4ーオキソピペリジン塩酸塩一水和物 (272mg) を室温にて加えて 23 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を減圧下に濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより、表題化合物 (83.1mg, 63%) を白色粉末として得た。

5

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 2.40-2.60 (4H, m), 3.75 (2H, s), 3.76-3.83 (4H, m), 6.57 (1H, m), 7.20-7.45 (8H, m), 7.64 (1H, s), 7.91 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz),
8.07 (1H, d, J=5.6Hz), 8.48 (1H, s), 12.46 (1H, s).

(実施例38)  $2-\{[4-(ジメチルアミノ) ピペリジン-1-イル] カルボニルアミノ\} <math>-4-\{2-フルオロ-4-[3-(2-フェニルアセチル) チオウレイド] フェノキシ\} ピリジン$ 

4ー {2ーフルオロー4ー[3ー(2ーフェニルアセチル)チオウレイド]フェノキシ}ー2ー [(4ーオキソピペリジンー1ーイル)カルボニルアミノ]ピリジン(38mg)のジクロロメタン(2.0ml)溶液に、室温にてジメチルアミン塩酸塩(15mg)、水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム(40mg)を加えて一晩攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル:メタノール=95:5)により精製した。目的物画分を減圧下に濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより、表題化合物(22.8mg,57%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.40-1.55 (2H, m), 1.80-1.95 (2H, m), 2.28 (6H,

s), 2.34 (1H, m), 2.85-2.95 (2H, m), 3.74 (2H, s), 4.05-4.15 (2H, m), 6.53 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.10-7.45 (8H, m), 7.63 (1H, d, J=2.4Hz), 7.89 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.05 (1H, d, J=5.6Hz), 8.51 (1H, br), 12.44 (1H, s). ESI-MS (m/z): 551 [M+1]<sup>+</sup>

(実施例39)  $2-\{[4-(アゼチジン-1-イル) ピペリジン-1-イル]$  カルボニルアミノ $\}$   $-4-\{2-フルオロ-4-[3-(2-フェニルアセチル) チオウレイド<math>\}$  フェノキシ $\}$  ピリジン

5

10

15

20

25

4-{2-フルオロー4-[3-(2-フェニルアセチル)チオウレイド]フェノキシ}-2-[(4-オキソピペリジン-1-イル)カルボニルアミノ]ピリジン(38mg)のジクロロメタン(2.0ml)溶液に、室温にてアゼチジン塩酸塩(17mg)、水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム(40mg)を加えて一晩攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル:メタノール=95:5)により精製した。目的物画分を減圧下に濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより、表題化合物(31.9mg,78%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDC1<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.50-1.80 (4H, m), 2.00-2.10 (2H, m), 2.19 (1H, m), 3.00-3.07 (2H, m), 3.10-3.20 (4H, m), 3.74 (2H, s), 3.80-3.95 (2H, m), 6.53 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.10-7.45 (8H, m), 7.62 (1H, d, J=2.4Hz), 7.88 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.04 (1H, d, J=5.6Hz), 8.51 (1H, br), 12.44 (1H, s). ESI-MS (m/z): 563  $[M+1]^+$ 

(実施例40)  $4-\{2-フルオロ-4-[3-(2-フェニルアセチル)チオウレイド] フェノキシ<math>\}$   $-2-\{[4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-イル] カルボニルアミノ<math>\}$  ピリジン

2-アミノー4-{2-フルオロー4-[3-(2-フェニルアセチル)チオウレ

イド]フェノキシ}ピリジン(66.6mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(2.0ml)に溶解させた。氷水浴冷却下にNーメチルモルホリン(0.0462ml)、クロロギ酸フェニル(0.0527ml)を順次滴下した後、室温に昇温して15分間攪拌した。溶媒留去して得られた残渣をN,Nージメチルホルムアミド(2.0ml)に溶解させた後、4ー(ピロリジンー1ーイル)ピペリジン(136mg)を室温にて加えて2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル:メタノール=95:5)により精製した。目的物画分を減圧下に濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより、表記化合物(46.3mg,48%)を自色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.50-1.60 (2H, m), 1.75-1.85 (4H, m), 1.90-1.96 (2H, m), 2.20 (1H, m), 2.50-2.60 (4H, m), 2.97 (2H, m), 3.74 (2H, s), 3.95-4.05 (2H, m), 6.53 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.15-7.47 (8H, m), 7.63 (1H, d, J=2.4Hz), 7.89 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.05 (1H, d, J=5.6Hz), 8.47 (1H, brs), 12.43 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 577  $[M+1]^+$ .

5

10

15

20

25

(実施例41)  $3-\{6-[2-フルオロー4-(3-フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ] ピリミジンー4ーイル<math>\}$  -1-メチルー1-(1-メチルピペリジン-4-イル) ウレア

3-[6-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル] -1 ーメチルー1-(1ーメチルピペリジンー4ーイル) ウレア(50mg)をエタノール (1ml)に溶解させた後、D-10-カンファースルホン酸(62.3mg)を加え5分間攪拌した。ここにフェニルアセチルイソチオシアネート(トルエン溶液、0.355M,0.565ml)を加え1時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(30ml)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)を加えて分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水

(20m1)、飽和食塩水(20m1)で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH, 溶出液;酢酸エチル)により精製した後、目的物画分を濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル(0.5ml)ーヘキサン(2.0ml)を加えて固体を懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより、表題化合物(12.4mg, 16.8%)を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm):1.30-1.72 (2H, m), 1.81 (2H, m), 2.11 (2H, m), 2.31 (3H, s), 2.60-3.10 (5H, m), 3.74 (2H, s), 4.19 (1H, m), 7.00-7.60 (8H, m), 7.68 (1H, s), 7.86 (1H, dd, J=2,11Hz), 8.34 (1H, s), 8.45 (1H, brs), 12.43 (1H, brs).

ESI-MS  $(m/z) : 552 [M+H]^+$ .

5

10

15

20

25

(実施例42)1,1-ジメチル-3-{4-[4-(3-フェニルアセチルウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル}ウレア

窒素雰囲気下、2ーフェニルアセトアミド(149mg)を1,2ージクロロエタン(10ml)に溶解させた後、オキザリル クロリド(0.175ml)を加えて110℃にて一晩攪拌した。反応液を減圧下に濃縮して得られた残渣を、窒素雰囲気下、N,Nージメチルホルムアミド(3.4ml)に溶解させた後、3ー [4ー(4ーアミノフェノキシ)ピリジンー2ーイル]ー1,1ージメチルウレア(100mg)を加え、30分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:3)により精製した。粗精製画分を減圧下に濃縮した後、残渣を酢酸エチルと1 N塩酸で分配した。水層に1 N水酸化ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して、粗生成物を再度、酢酸エチルと1 N塩酸で分配した。水層に1 N水酸化ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を

水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して、粗生成物をさらに、酢酸エチルと1N塩酸で分配した。水層に1N水酸化ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して、粗生成物をもう一度、酢酸エチルと1N塩酸で分配した。水層に1N水酸化ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣に少量の酢酸エチルと少量のヘキサンを加え、結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(8.1mg, 5.1%)を淡黄色結晶として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 2.88 (6H, s), 3.73 (2H, brs), 6.56 (1H, m),
 7.11 (2H, d, J=8.4Hz), 7.25-7.45 (6H, m), 7.60 (2H, d, J=8.4Hz), 8.09 (1H, d, J=5.6Hz), 8.86 (1H, brs), 10.52 (1H, brs), 10.98 (1H, brs).

(実施例43)  $4-\{2-フルオロ-4-[3-(2-フェニルアセチル) ウレイド] フェノキシ<math>\}$  -2-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジ

 $15 \qquad \underline{\smile}$ 

20

25

5

窒素雰囲気下、2-フェニルアセトアミド(128mg)を1, 2-ジクロロエタン(10m1)に溶解させた後、オキザリル クロリド (0.103m1)を加えて 120  $^{\circ}$   $^{\circ}$  にでたて一晩攪拌した。反応液を減圧下に濃縮して得られた残渣を、窒素雰囲気下、N, N-ジメチルホルムアミド(3.2m1)に溶解させ、4-(4-T)  $^{\circ}$   $^{$ 

晶として得た。

25

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.70-1.90 (4H, m), 3.20-3.40 (4H, m), 3.74 (2H, s), 6.60 (1H, m), 7.20-7.50 (8H, m), 7.77 (1H, m), 8.10 (1H, d, J=5.6Hz), 8.70 (1H, s), 10.61 (1H, s), 11.04 (1H, s).

(実施例44) 2-[(ジメチルアミノ)カルボニルアミノ]-4-{2-フル 5 オロー4ー[3-(2-フェニルアセチル)ウレイド]フェノキシ}ピリジン 窒素雰囲気下、2-フェニルアセトアミド(126mg)を1,2-ジクロロエタン( 10ml) に溶解させた後、オキザリル クロリド(0.101ml) を加えて 110℃にて一 晩攪拌した。反応液を減圧下に濃縮して得られた残渣を、窒素雰囲気下、N,N-ジメチルホルムアミド (3m1) に溶解させ、4-(4-アミノー2-フルオロフェ 10 ノキシ) -2- [(ジメチルアミノ) カルボニルアミノ] ピリジン(90mg) を加え 、20 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと水で分配した。有機層を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶 媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH 、溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=1:3) により精製し、目的物画分を濃縮した 15 。残渣に酢酸エチル(1.5ml)を加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾 燥することにより表題化合物 (36.3mg, 26%) を白色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.01 (6H, s), 3.75 (2H, s), 6.53 (1H, m), 7.00-7.80 (10H, m), 8.04 (1H, m), 8.20 (1H, s), 10.61 (1H, s).

 20
 (実施例45)
 4ー{2ーフルオロー4ー[3ー(2ーフェニルアセチル)ウレイド]フェノキシ}ー2ー{[4ー(ピロリジンー1ーイル)ピペリジンー1ーイル]カルボニルアミノ}ピリジン

窒素雰囲気下、2-フェニルアセトアミド(203mg)を1, 2-ジクロロエタン(20m1)に溶解させた後、オキザリル クロリド (0.174m1)を加えて  $120^{\circ}$ Cにて一晩攪拌した。反応液を減圧下に濃縮して得られた残渣を、窒素雰囲気下、N, N-ジメチルホルムアミド (5m1)に溶解させ、4-(4-アミノ-2-フルオロフェ

ノキシ)  $-2-\{[4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-イル]$  カルボニルアミノ $\}$ ピリジン(295mg)を加え、1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;酢酸エチル:メタノール=98:2)により精製した。目的物画分を減圧下に濃縮し、得られた褐色粉末状の残渣を酢酸エチル(10ml)に溶解し、1 N塩酸(5ml)で抽出した。水層に1 N水酸化ナトリウム水溶液を滴下して中和した後、一晩攪拌した。析出した固体をろ取し、水で洗浄した後、60℃にて温風乾燥することにより、表題化合物(116mg,28%)を淡桃色粉末として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.40-1.60 (2H, m), 1.60-1.80 (4H, m), 1.90-2.00 (2H, m), 2.20 (1H, m), 2.50-2.60 (4H, m), 2.90-3.00 (2H, m), 3.75 (2H, s), 3.90-4.05 (2H, m), 6.52 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.10-7.45 (8H, m), 7.59-7.64 (2H, m), 7.78 (1H, s), 8.03 (1H, d, J=5.6Hz), 10.57 (1H, s).

(実施例46) ピロリジンー1ーカルボン酸 {6-[2-フルオロー4-(3] ーフェニルアセチルウレイド) フェノキシ] ピリミジンー4ーイル} アミド 窒素雰囲気下、2ーフェニルアセタミド(905 mg, 6.7 mmol) のジクロロエタン懸 濁液 (90 mL) にオキザリル クロリド(1.75 mL, 20.1mmol) を加え、110℃で 12 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、減圧下に濃縮した。得られた残渣にヘキサン(13.4 ml)を加え、フェニルアセチルイソシアネートのヘキサン溶液を調整した。窒素雰囲気下、ピロリジンー1ーカルボン酸 [6-(4ーアミノー2ーフルオロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル] アミド (40 mg)のN, Nージメチルホルムアミド (1.0ml)溶液に上記フェニルアセチルイソシアネートのヘキサン溶液 (上清 0.948 ml)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液を酢酸エチル (50ml)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)で分配した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を留去した。得られた固体に酢酸エチル(1.0 ml)を加えて懸濁

させた。固体をろ取し、ジエチルエーテルで洗浄した後、通気乾燥することにより、淡黄色粉末として表題化合物(47.1 mg, 78.1 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm):1.83 (4H, m), 3.40 (4H, m), 3.73 (2H, s), 7.25-7.36 (7H, m), 7.44 (1H, s), 7.69 (1H, m), 8.37 (1H, dd, J=1.2 Hz), 9.38 (1H, s), 10.56 (1H, s), 11.01 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 479 [M+H]+, 501 [M+Na]+.

5

10

15

20

25

(実施例47) ピロリジンー1ーカルボン酸  $\{4-[3-2000-4-(3-2000)]$ フェニルアセチルウレイド)フェノキシ] ピリジンー2ーイル $\}$  アミド

ピロリジンー1ーカルボン酸 [4-(4-r)]-3-(2-r) ピリジンー2ーイル] アミド (20 mg) をN, Nージメチルホルムアミド (1.0 mL) に溶解させ、フェニルアセチルイソシアネート へキサン溶液 (0.019 mL、製造例 1)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液に酢酸エチルと水を加えて分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた固体を酢酸エチル:メタノール=1:1に懸濁させた後、固体をろ取し、ろ物をメタノールで洗浄後、通気乾燥することにより、淡黄色粉末として表題化合物 (10 mg, 34 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.78 (4H, m), 3.36 (4H, m), 3.74 (2H, s), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.17 (1H, dd, J=2.4, 9.2 Hz), 7.26-7.35 (5H, m), 7.42 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.47 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.10 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.30 (1H, d, J=9.2 Hz), 8.69 (1H, s), 11.04 (1H, s), 11.18 (1H, s).

 (実施例48)
 モルホリンー4ーカルボン酸
 {4-[2-フルオロー4-(3]

 -フェニルアセチルウレイド)
 フェノキシ]
 ピリジン-2-イル}
 アミド

モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(4-r)] - 2-r -

た。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル= $1:1\sim1:2\sim$ 酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール= $20:1\sim10:1$ )で精製した。目的物画分を濃縮し、得られた固体を酢酸エチルに懸濁させた後、固体をろ取した。ろ物を酢酸エチルで洗浄し、通気乾燥することにより、無色粉末として表題化合物(9.5~mg, 12~%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.40 (4H, m), 3.55 (4H, m), 3.74 (2H, s), 6.61 (1H, dd, J=2.0, 5.6 Hz), 7.27-7.40 (8H, m), 7.77 (1H, dd, J=2.4, 8.8 Hz), 8,13 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.28 (1H, s), 10.61 (1H, s), 11.05 (1H, s).

10 ESI-MS  $(m/z) : 516 [M+Na]^+$ .

5

15

20

25

(実施例49)  $1-(3-ジェチルアミノプロピル)-3-\{4-[2-フルオロー4-(3-フェニルアセチルウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル}-1-メチルウレア$ 

1ー(3ージエチルアミノプロピル)ー3ー[4ー(4ーアミノー2ーフルオロフェノキシ)ピリジンー2ーイル]ー1ーメチルウレア(100 mg)のテトラヒドロフラン(2.0 mL)溶液にフェニルアセチルイソシアネートへキサン溶液(3.4 mL,製造例1)を加え、窒素雰囲気下,室温で30分間攪拌した。フェニルアセチルイソシアネートへキサン溶液(1.0 mL,製造例1)を追加し、室温でさらに30分間攪拌した。反応液を酢酸エチルーテトラヒドロフラン混合溶媒(1:1,200 mL)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(15ml)で分配した。有機層を1N水酸化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH,溶出液;酢酸エチル)で精製した。粗精製画分を濃縮して得られた残渣を酢酸エチル(100 ml)に溶解させ、1N 水酸化ナトリウム水で洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をす、1N 水酸化ナトリウム水で洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣にジエチルエーテル(3ml)、ヘキサン(3ml)を加え、析出した固体をろ取した。ろ物をジエチルエーテルで洗浄し、通気乾燥することにより

、無色粉末として表題化合物(8.3 mg, 5.9 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 0.97 (6H, t, J=7.2 Hz), 1.67 (2H, m), 2.35 (2H, m), 2.52 (4H, m), 2.79 (3H, s), 3.28 (2H, m), 3.74 (2H, s), 6.54 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.27-7.40 (8H, m), 7.76 (1H, dd, J=2.4, 8.8 Hz), 8.07 (1H, d, J=5.6 Hz), 10.60 (1H, s), 11.04 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 551  $[M+H]^+$ .

5

(実施例 50)  $4-メチルピペラジン-1-カルボン酸 <math>\{4-[2-フルオロ-4-(3-フェニルアセチルウレイド) フェノキシ] ピリジン-2-イル <math>\}$  アミド

4-メチルピペラジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-2-フルオロフェ 10 ノキシ) ピリジンー2-イル] アミド (80 mg) のテトラヒドロフラン (2.3 mL) 溶 液に、フェニルアセチルイソシアネート ヘキサン溶液(1.4 mL、製造例1)を加 え、窒素雰囲気下、室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(100 mL)と飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液 (50 mL) で分配した。有機層を無水硫酸ナトリウムで 乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI 15 Silysia NH, 溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル~酢酸エチル: メタノール=10:1)で精製した。目的物画分を濃縮し、得られた粗体にジエチ ルエーテルを加え、析出した固体をろ取した。ろ物をジエチルエーテルで洗浄し、 通気乾燥することにより、無色粉末として表題化合物(55.2 mg, 47 %)を得た。 <sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.16 (3H, s), 2.25 (4H, m), 3.40 (4H, m), 20 3.74 (2H, s), 6.59 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.27-7.40 (8H, m), 7.76 (1H, dd, J=2.4, 8.8 Hz), 8.11 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.23 (1H, s), 10.60 (1H, s), 11.04 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 507  $[M+H]^+$ 

25 (実施例 5 1) 3-[6-(2-7) + 2-4-(3-[2-(4-7) + 2-7]] (2-7) + 2-7 (2

## メチルウレア

5

10

15

窒素雰囲気下、2-(4-7)ルオロフェニル)アセトアミド(125mg)を1, 2-5クロロエタン(9ml)に溶解させた後、オキザリル クロリド(0.10ml)を加えて110 ℃にて一晩攪拌した。反応液を減圧下に濃縮して得られた残渣を、窒素雰囲気下、N, N-5ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解させ、3-[6-(4-7)] (4-7) (4-

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.06 (6H, m), 3.72 (2H, s), 7.10 (2H, m), 7.16 (2H, m), 7.20-7.40 (3H, m), 7.50-7.70 (2H, m), 8.34 (2H, brs), 10.58 (1H, brs). ESI-MS (m/z) (neg.): 469 [M-H]<sup>-</sup>.

(実施例52)  $3-\{4-[2-フルオロ-4-(3-フェニルアセチルウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル<math>\}-1-$ メチルー1-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレア

20 窒素雰囲気下、3-[4-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)ピリジンー2
ーイル]ー1ーメチルー1ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)ウレア (50.0mg
) をテトラヒドロフラン (2m1) に溶解させた後、フェニルアセチルイソシアネート トルエン溶液(0.80ml、0.5Mトルエン溶液、製造例1)を加え、1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ

- (FUJI Silysia NH, 溶出液; 酢酸エチル:エタノール=9:1) により精製し、目的物画分を濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル(1ml)ーへキサン(0.5ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(63.1mg, 88.1%)を淡黄色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.40-1.62 (2H, m), 1.70-1.84 (2H, m), 2.05 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.84-2.94 (5H, m), 3.76 (2H, s), 4.16 (1H, m), 6.52 (1H, m), 7.08-7.19 (3H, m), 7.30 (2H, m), 7.34-7.46 (3H, m), 7.58-7.74 (3H, m), 8.04 (1H, d, J=6.0Hz), 10.57 (1H, brs).

ESI-MS (m/z) : 535  $[M+H]^+$ .

5

15

20

25

10 (実施例 5 3)  $4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボン酸 { <math>4-[3-7\nu + 1-4-(3-7\nu + 1-4\nu +$ 

ベンジル 2- [フルオロー4-(2-{[4-(ピロリジンー1-イル) ピペリ ジンー1-カルボニル] アミノ} ピリジンー4ーイルオキシ) フェニル] カルバメ ート (165 mg) のテトラヒドロフラン (5.0 mL) 溶液に10%パラジウム炭素 (32.9 mg) を加え、水素雰囲気下、室温で25時間攪拌した。水素を窒素に置換し た後、テトラヒドロフラン (5.0 mL)、10%パラジウム炭素 (32.9 mg) を追加し 、水素雰囲気下、室温でさらに2時間時間攪拌した。触媒をろ別し、少量(4mL)の 得られたろ液にフェニルアセチル テトラヒドロフランで触媒を洗浄した。 イソシアネート (1.84 mL, ヘキサン溶液、製造例1) を加え、窒素雰囲気下、室 温で1時間攪拌した。フェニルアセチルイソシアネート(1.84 mL, ヘキサン溶液 酢酸エチル (50 、製造例1)を追加し、さらに1時間攪拌した。反応液に ml)と飽和食塩水(30 ml)を加えて分配した。有機層を飽和食塩水(30 mL × 3)で 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH, 溶出液; ヘプタン: 酢酸エチル= 1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=20:1)で精製し、目的物画分

を濃縮した。得られた淡赤色固体 (94 mg) をジエチルエーテル(3 mL) に懸濁させた後、固体をろ取した。ろ物をジエチルエーテルで洗浄後、通気乾燥することにより、淡赤色粉末として表題化合物 (75.4 mg, 43.5 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.28 (2H, m), 1.66 (4H, m), 1.78 (2H, m), 2.12 (1H, m), 2.46 (4H, m), 2.86 (2H, m), 3.75 (2H, s), 3.97 (2H, m), 6.58 (1H, dd, J=2.0, 5.6 Hz), 7.02 (1H, d, J=9.2 Hz), 7.26-7.39 (7H, m), 8.12 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.17 (1H, m), 9.21 (1H, s), 10.76 (1H, s), 11.17 (1H, s). ESI-MS (m/z): 561  $[M+H]^+$ .

(実施例54) 3-{4-[3-フルオロー4-(3.-フェニルアセチルウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル}-1,1-ジメチルウレア

ベンジル {4-[2-(3,3-ジメチルウレイド)ピリジン-4-イルオキシ]ー2-フルオロフェニル}カルバメート (86.9 mg)のテトラヒドロフラン (5.0 mL)溶液に10%パラジウム炭素 (21.8 mg)を加え、水素雰囲気下室温で25時間攪拌した。触媒をろ別し、触媒を少量のテトラヒドロフランで洗浄した。得られたろ液にフェニルアセチルイソシアネート (1.23 mL, ヘキサン溶液、製造例1)を加え、窒素雰囲気下、室温で1時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (50 ml)と水 (30 ml)を加えて分配した。有機層を飽和食塩水 (30 mL × 3)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=20:1)で精製し、目的物画分を濃縮した。得られた単黄色固体 (83.7 mg) に酢酸エチル (1 mL)ージエチルエーテル (3 mL) を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより、無色粉末として目的物(48.0 mg, 51.9 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm) : 2.90 (6H, s), 3.75 (2H, s), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 6.0 Hz), 7.03 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.22-7.46 (7H, m), 8.12 (1H, m), 8.92 (1H, s), 10.76 (1H, s), 11.17 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 474  $[M+Na]^+$ .

5

10

15

20

25

5

10

15

20

25

(実施例55) N-(3-フルオロ-4-{2-[(モルホリン-4-カルボニ  $\nu$ ) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) -N'-(4-フルオロフェ ニル) マロナミド

窒素雰囲気下、4ー(4ーアミノー2ーフルオロフェノキシ)ー2ー [(モルホリンー47ーイル) カルボニルアミノ] ピリジン(106mg)をN, Nージメチルホルムアミド (2ml) に溶解させ、Nー(4ーフルオロフェニル)マロニック アシド (189mg)、トリエチルアミン(0.134ml)、(1 Hー1, 2, 3ーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(424mg)を50℃にて加え、同温で1時間30分間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルと1N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:エタノール=19:1)により精製した。目的物画分を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル(5ml)ーヘキサン(5ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(116mg,70.6%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.37-3.41 (4H, m), 3.50 (2H, m), 3.52-3.60 (4H, m), 6.62 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.17 (2H, m), 7.30-7.45 (3H, m), 7.63 (2H, dd, J=5.2, 8.8Hz), 7.83 (1H, m), 8.12 (1H, d, J=6.0Hz), 9.29 (1H, s), 10.27 (1H, brs), 10.52 (1H, brs).

(実施例 5 6) N- (4-フルオロフェニル) - N' -  $(3-フルオロ-4-{2-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロナミド$ 

窒素雰囲気下、4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) <math>-2-[(ピロリジ ン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジン (47.8mg) をN, N-ジメチルホルムアミド (2ml) に溶解させ、<math>N-(4-フルオロフェニル) マロニック アシド (

89.3mg)、トリエチルアミン (0.063ml)、(1 H—1, 2, 3 ーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(200mg)を50℃にて加え、同温で1時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、さらに一晩攪拌した。反応液を酢酸エチルと1 N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH、溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:エタノール=95:5) により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテルーへキサン (1:1) を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物 (28.7mg, 38.4%)を淡黄色粉末として得た。

, 5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.92 (4H, m), 3.39 (4H, m), 3.47 (2H, m), 6.74 (1H, d, J=2, 6.0 Hz), 6.90 (2H, m), 7.07 (1H, m), 7.23 (2H, m), 7.51 (2H, m), 7.56 (1H, m), 7.62 (1H, d, J=10.8Hz), 8.09 (1H, d, J=6.0Hz), 9.62 (1H, s), 10.08 (1H, brs).

(実施例57) N-(3-7)ルオロー4ー $\{2-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジンー4ーイルオキシ<math>\}$ フェニル $\}$  フェニル $\}$  マロナミド

FUJI Silysia NH、溶出液; ヘキサン: 酢酸エチル=1:1~1:3) により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテルーへキサン(3:1) を加えて懸濁させた後、固体をろ取した。得られた固体をさらに酢酸エチル(1ml) に懸濁させた後、ろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(12.5mg, 15.4%)を淡褐色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 3.31 (4H, m), 3.59 (2H, m), 6.61 (1H, d, J=5.6Hz), 7.09 (1H, m), 7.20-7.45 (3H, m), 7.47 (1H, s), 7.82 (1H, d, J=12.8Hz), 7.94 (1H, dd, J=8.0, 15.2Hz), 8.11 (1H, d, J=5.6Hz), 8.70 (1H, s), 10.06 (1H, m), 10.53 (1H, m).

10 (実施例 58) N-(2-フルオロフェニル)-N'-(3-フルオロ-4-{ 2-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-<math>4-イルオキシ}フェニル)マロナミド

5

15

20

25

窒素雰囲気下、N-(3-フルオロー4-{2-[(ピロリジン-1-カルボニル)アミノ]ピリジン-4-イルオキシ}フェニル)マロニックアシド(20.0mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(1ml)に溶解させ、室温にて2-フルオロフェニルアミン(0.010ml)、トリエチルアミン(0.014ml)、(1 H-1,2,3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホニウムへキサフルオロホスフェート(44mg)を加え、3時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:5~酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテル(1m1)ーへキサン(1m1)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(15.3mg,62.1%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 3.26-3.44 (4H, m), 3.61 (2H, s), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.10-7.23 (2H, m), 7.24-7.32 (1H, m), 7.35

(1H, d, J=8.8Hz), 7.39 (1H, m), 7.46 (1H, dd, J=2.0Hz), 7.82 (1H, dd, J=2.4, 12.8Hz), 7.99 (1H, m), 8.11 (1H, d, J=5.6Hz), 8.70 (1H, s), 10.05 (1H, brs), 10.51 (1H, brs).

(実施例59)  $N-(2,6-ジフルオロフェニル)-N'-(3-フルオロ-4-1) - {2-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロナミド$ 

窒素雰囲気下、N-(3-フルオロー4-{2-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロニック アシド (20.0mg) をN, N-ジメチルホルムアミド (1m1) に溶解させ、室温にて2, 6-ジフルオロアニリン (0.010ml)、トリエチルアミン (0.014ml)、(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(44mg)を加え、3時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:5~酢酸エチル) により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテル(1m1) ーヘキサン(1m1) を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(11.4mg, 44.7%) を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 3.26-3.42 (4H, m), 3.56 (2H, s), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.18 (2H, m), 7.25-7.44 (3H, m), 7.47 (1H, d, J=2.4Hz), 7.83 (1H, dd, J=2.4, 13.2 Hz), 8.10 (1H, d, J=6.0Hz), 8.70 (1H, m), 9.96 (1H, brs), 10.52 (1H, brs).

25 <u>ニル) マロナミド</u>

5

10

15

20

窒素雰囲気下、N-(3-フルオロ-4-{2-[(ピロリジン-1-カルボニル

)アミノ] ピリジンー4ーイルオキシ} フェニル) マロニック アシド (20.0mg) をN, Nージメチルホルムアミド (1ml) に溶解させ、室温にて2ーメトキシフェニルアミン (0.011ml)、トリエチルアミン (0.014ml)、(1H-1, 2, 3ーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(44mg)を加え、30 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:5~酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテル (1ml) ーヘキサン (1ml) を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物 (15.0mg, 59.1%) を白色粉末として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.95 (4H, m), 3.44 (4H, m), 3.55 (2H, brs), 3.90 (3H, s), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.90 (1H, dd, J=1.2, 8.0Hz), 6.99 (1H, m), 7.01 (1H, brs), 7.05-7.18 (2H, m), 7.23 (1H, m), 7.69 (1H, d, J=2.4Hz), 7.75 (1H, dd, J=2.8, 12Hz), 8.05 (1H, d, J=6.0Hz), 8.31 (1H, dd, J=1.6, 8.0Hz), 8.54 (1H, brs), 9.64 (1H, brs).

(実施例 6 1) NーシクロへプチルーN'ー(3 - 2 - 1 - - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1

窒素雰囲気下、N-(3-7)ルオロー4 $-(2-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロニック アシド (20.8 mg) を N, <math>N-ジ$ メチルホルムアミド (1 ml) に溶解させ、室温にてシクロヘプチルアミン (0.010 ml)、トリエチルアミン (0.014 ml)、(1 H-1, 2, 3 -ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ) [トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(46 mg)を加え、30 分間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和塩

化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:5~酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテル(lml)ーヘキサン(1ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(19.7mg, 76.6%)を白色粉末として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.40-1.74 (10H, m), 1.95 (6H, m), 3.28 (2H, s), 3.44 (4H, m), 3.99 (1H, m), 6.16 (1H, m), 6.54 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.03 (1H, brs), 7.12 (1H, m), 7.22 (1H, m), 7.67 (1H, d, J=2.4Hz), 7.73 (1H, dd, J=2.4, 12Hz), 8.03 (1H, d, J=6.0Hz), 9.85 (1H, brs).

(実施例62)  $N-(2-クロロ-4-\{2-[(モルホリン-4-カルボニル)アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) <math>-N'-(4-7)$ ル) マロナミド

窒素雰囲気下、モルホリンー4ーカルボキシリック アシド [4ー(4ーアミノー3ークロロフェノキシ) ピリジンー2ーイル] アミド (93.2mg) をN, Nージメチルホルムアミド (2m1) に溶解させ、50℃にてNー (4ーフルオロフェニル) マロニック アシド (105mg)、トリエチルアミン (0.074m1)、(1 H—1, 2, 3ーベンゾトリアゾール—1ーイルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(236mg)を加え、同温で1時間攪拌した。反応液にNー (4ーフルオロフェニル) マロニック アシド (52.6mg)、トリエチルアミン (0.027m1)、(1 H—1, 2, 3ーベンゾトリアゾール—1ーイルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(118mg)を追加し、さらに2時間45分攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルと1 N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残

渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;  $^{\wedge}$ キサン:酢酸エチル=1:3)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣に $^{\wedge}$ キサン(20ml)—酢酸エチル(2ml)を加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(77.1mg, 54.7%)を白色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.36-3.44 (4H, m), 3.55 (4H, m), 3.61 (2H, m), 6.63 (1H, m), 7.17 (3H, m), 7.41 (2H, m), 7.62 (2H, m), 7.99 (1H, m), 8.14 (1H, m), 9.31 (1H, brs), 10.06 (1H, brs), 10.31 (1H, brs).

5

10

15

20

25

(実施例 6 3)  $N-(4-フルオロフェニル)-N'-[2-クロロー4-(2-1)] - {[4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボニル] アミノ} ピリジン-4-イルオキシ) フェニル] マロナミド$ 

窒素雰囲気下、4-(ピロリジン-1-イル)ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ)ピリジン-2-イル] アミド (129mg) をN, N-ジメチルホルムアミド (2m1) に溶解させ、50℃にてN-(4 ーフルオロフェニル) マロニック アシド (183mg)、トリエチルアミン (0.130m1 )、(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ) [トリ(ジメチル アミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(411mg)を加え、5 時間 30 分間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、2日間攪拌した。反応液を酢酸エチルと 1 N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液; 酢酸エチル:エタノール=49:1)により精製した。粗精製画分を濃縮して得られた 残渣をさらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液; 酢酸エチル~酢酸エチル:エタノール=19:1)により精製した。目的物画分を濃 縮して得られた残渣にジエチルエーテルを加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し 、通気乾燥することにより表題化合物(64.7mg, 35.1%)を白色結晶として得た。 <sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 1.09 (2H, t, J=7Hz), 1.20-1.35 (2H, m), 1.65

(4H, m), 1.78 (2H, m), 2.12 (1H, m), 2.46 (2H, m), 2.86 (2H, m), 3.61 (2H, brs), 3.97 (2H, m), 6.32 (1H, dd, J=2.0, 6.0Hz), 7.10-7.25 (3H, m), 7.41 (2H, m), 7.63 (2H, m), 7.99 (1H, m), 8.13 (1H, d, J=6.0Hz), 9.21 (1H, s), 10.06 (1H, brs), 10.31 (1H, brs).

(実施例64) N-(2-クロロー4-{2-[(アゼチジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) -N' -(4-フルオロフェニル) マロナミド

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 2.08-2.20 (2H, m), 3.61 (2H, m), 3.94 (4H, m), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.14-7.25 (3H, m), 7.42 (1H, d, J=2.8Hz), 7.51 (1H, d, J=2.4Hz), 7.63 (2H, m), 8.00 (1H, m), 8.12 (1H, d, J=6.0Hz), 9.10 (1H, brs), 10.05 (1H, brs), 10.30 (1H, brs).

(実施例 6 5) N-  $(2-クロロ-4-\{2-[(ピペリジン-1-カルボニル)アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) -N'- <math>(4-フルオロフェニ$ 

25 <u>ル) マロナミド</u>

10

15

20

窒素雰囲気下、ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [4-(4-アミノー

3 ークロロフェノキシ)ピリジンー2 ーイル] アミド (100mg) をN, Nージメチルホルムアミド (2ml) に溶解させ、50℃にてNー(4ーフルオロフェニル)マロニック アシド (171mg)、トリエチルアミン (0.121ml)、(1 H−1, 2, 3 ーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (383mg)を加え、同温で1時間 30 分間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルと1 N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH、溶出液;酢酸エチル:エタノール=49:1) により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチル:エタノール=49:1) により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチル:エタノール=(5ml) ーヘキサン (5ml) を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物 (123mg, 81.3%) を白色粉末として得た。

5

10

15

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 0.86 (2H, m), 1.24 (2H, m), 1.45 (4H, m), 1.54 (2H, m), 3.61 (2H, m), 6.60 (1H, dd, J=2.0, 6.0Hz), 7.14-7.25 (3H, m), 7.35-7.45 (2H, m), 7.63 (2H, dd, J=5.2, 9.2Hz), 7.99 (1H, d, J=9.2Hz), 8.13 (1H, d, J=6.0Hz), 9.16 (1H, s), 10.06 (1H, brs), 10.31 (1H, brs).

(実施例66) N-(2-クロロー4-{2-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) -N'-(4-フルオロフェニル) マロナミド

窒素雰囲気下、ピロリジンー1-カルボキシリック アシド [4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ)ピリジンー2-イル]アミド (79.6mg)をN,N-ジメチルホルムアミド (1.5ml) に溶解させ、50°CにてN-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド (142mg)、トリエチルアミン (0.100ml)、(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム

ヘキサフルオロホスフェート(318mg)を加え、同温で2時間30分間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルと1N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル(5m1)ーヘキサン(5m1)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(94.5mg,76.9%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.81 (4H, m), 3.27-3.42 (4H, m), 3.61 (2H, m), 6.61 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.15-7.25 (3H, m), 7.42 (1H, d, J=2.8Hz), 7.51 (1H, d, J=2.4Hz), 7.63 (2H, dd, J=4.8, 8.8Hz), 8.00 (1H, d, J=8.8Hz), 8.13 (1H, d, J=5.6Hz), 8.72 (1H, s), 10.05 (1H, s), 10.31 (1H, brs).

(実施例 6 7) N-(3-2) N-(3-2) N-(2-[(ピロリジン-1-カルボニル) (2-[(ピロリジン-1-カルボニル)] (2-[(ピロリジン-1-カルボニル)] (2-[(ピロリジン-1-カルボニル)] (2-[(ピロリジン-1-カルボニル)]

15 マロナミド

5

10

20

25

固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(102.9mg, 67.7%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.65 (4H, m), 3.32-3.44 (4H, m), 3.46 (2H, m), 6.74 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.92 (2H, m), 7.11 (2H, d, J=8.8Hz), 7.40-7.57 (4H, m), 7.74 (1H, d, J=2.4Hz), 8.11 (1H, d, J=5.6Hz), 9.41 (1H, brs), 9.92 (1H, brs).

5

10

15

20

25

(実施例 6 8) N-(3-クロロー4-{2-[(モルホリンー4-カルボニル) アミノ] ピリジンー4ーイルオキシ} フェニル) -N'-(4-フルオロフェニル) マロナミド

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 3.39 (4H, m), 3.50 (2H, m), 3.55 (4H, m), 6.57 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.17 (2H, m), 7.32 (2H, m), 7.56 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 7.63 (2H, m), 8.01 (1H, d, J=2.4Hz), 8.12 (1H, d, J=6.0Hz), 9.27 (1H, s), 10.27 (1H, brs), 10.50 (1H, brs).

5

10

15

20

25

(実施例 6 9) N- (4-7ルオロフェニル) - N' -  $(4-\{2-[(ピロリ ジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロナミド$ 

窒素雰囲気下、4 ー (4 ーアミノフェノキシ) ー 2 ー [(ピロリジンー1 ーイル) カルボニルアミノ] ピリジン (30mg) をN, Nージメチルホルムアミド (1m1) に溶解させ、50℃にてNー (4 ーフルオロフェニル) マロニック アシド (59.5mg)、トリエチルアミン (0.042ml)、(1 H—1, 2, 3 ーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (134mg)を加え、同温で 30 分間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液; ヘキサン:酢酸エチル=1:5~酢酸エチル) により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテル (2m1) ーヘキサン (2m1) を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物 (40.4mg,83.4%) を淡褐色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 3.30-3.40 (4H, m), 3.48 (2H, m), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.15 (4H, m), 7.46 (1H, d, J=2.0Hz), 7.63 (2H, dd, J=5.2, 8.8Hz), 7.69 (2H, d, J=9.2Hz), 8.09 (1H, s), 8.65 (1H, s), 10.25 (1H, m), 10.31 (1H, s).

<u>(実施例70) Nー  $\{4-[2-(3,3-ジメチルウレイド) ピリジン-4-</u>$  $イルオキシ] フェニル<math>\}$  - N'- (4-フルオロフェニル) マロナミド</u>

窒素雰囲気下、1-[4-(4-r)] フェノキシ)ピリジン-2-7ル] -3, 3-ジメチルウレア(30mg)をN,N-ジメチルホルムアミド(<math>1m1)に溶解させ、50 CにてN-(4-7)ルオロフェニル)マロニック アシド(65.1mg)、トリエチルアミン(0.046m1)、(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール<math>-1-7ルオキシ)

[トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(146mg) を加え、同温にて1時間30分攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:5~1:8)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテル(2m1)ーヘキサン(2m1)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(43.4mg,87.4%)を白色固体として得た。

5

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 2.89 (6H, s), 3.48 (2H, s), 6.56 (1H, dd, J=2.8, 6.0Hz), 7.15 (4H, m), 7.37 (1H, d, J=2.0Hz), 7.63 (2H, dd, J=5.2, 9.2Hz), 7.69 (2H, d, J=9.2Hz), 8.09 (1H, d, J=6.0Hz), 8.85 (1H, s), 10.26 (1H, s), 10.31 (1H, s).

(実施例71) N-(4-フルオロフェニル) -N'-(4-{2-[(モルホリン-4-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロナミド

窒素雰囲気下、4ー(4ーアミノフェノキシ)-2- [(モルホリン-4ーイル)カルボニルアミノ] ピリジン(30mg)をN, Nージメチルホルムアミド(1m1)に溶解させ、室温にてNー(4ーフルオロフェニル)マロニック アシド(30.0mg)、トリエチルアミン(0.027ml)、(1 H-1, 2, 3ーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(85mg)を加え一晩攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和塩化アンモニウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:3~酢酸エチル)により精製後、

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 3.40 (4H, m), 3.47 (2H, s), 3.55 (4H, m), 6.58 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.08-7.24 (4H, m), 7.35 (1H, d, J=2.4Hz), 7.58-7.66 (2H, m), 7.70 (2H, d, J=2.4Hz), 8.11 (1H, d, J=6.0Hz), 9.23 (1H, brs), 10.25 (1H, brs), 10.31 (1H, brs).

5

10

15

20

25

窒素雰囲気下、4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) -2-{[4-(ピロリジン-1-イル)ピペリジン-1-イル]カルボニルアミノ}ピリジン(78.6mg) をN, N-ジメチルホルムアミド(2ml)に溶解させ、N-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド(77.6mg)、トリエチルアミン(0.055ml)、(1 H-1,2,3-ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(174mg)を室温にて加え、2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=95:5~9:1)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣に酢酸エチル/ヘキサン(1/5)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(33.3mg,29%)を淡桃色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.20-1.40 (2H, m), 1.60-1.70 (4H, m), 1.70-1.80 (2H, m), 2.12 (1H, m), 2.40-2.60 (4H, m), 2.86 (2H, m), 3.50 (2H, s), 3.90-4.05 (2H, m), 6.59 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.16 (2H, m), 7.30-7.40

(3H, m), 7.60-7.70 (2H, m), 7.82 (1H, m), 8.11 (1H, d, J=5.6Hz), 9.19 (1H, s), 10.26 (1H, s), 10.51 (1H, s).

5

10

15

20

25

窒素雰囲気下、4-(4-アミノ-2-7)ルオロフェノキシ)-2-[(i)メチルアミノ)カルボニルアミノ]ピリジン(22mg)をN, N-iジメチルホルムアミド(1ml)に溶解させ、N-(4-7)ルオロフェニル)マロニック アシド(45mg)、トリエチルアミン(0.032ml)、(1H-1, 2, 3-iベンゾトリアゾール-1-iイルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(100mg)を室温にて加え、50℃で 1.5 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=9:1)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジェチルエーテル/ヘキサン(1/2)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(29mg, 82%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.00 (6H, s), 3.47 (2H, s), 6.66 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 6.96-7.01 (2H, m), 7.11 (1H, m), 7.20-7.30 (2H, m), 7.50-7.54 (2H, m), 7.56 (1H, d, J=2.4Hz), 7.67 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.08 (1H, d, J=6.0Hz), 9.03 (1H, s), 9.53 (1H, s).

(実施例 74) N- (4-フルオロフェニル) - N' - [4-(2-アセチルア) ミノピリジン-4-イルオキシ) - 2-フルオロフェニル] マロナミド

N-(4-7)ルオロフェニル)-N'-[4-(2-7)] ピリジン-4-7ルオキシ)-2-7ルオロフェニル]マロナミド (20.6mg)をN, N-ジメチルホルムアミド (0.5ml)に溶解させ、窒素雰囲気下、トリエチルアミン (0.043ml)、塩化

アセチル(0.011ml)を室温にて滴下して一晩攪拌した。反応液に1 N水酸化ナトリウム水溶液(1.5ml)を加えて攪拌した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を減圧下に濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより表題化合物(9.3mg,41%)を白色粉末として得た。  $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl $_{3}$ )  $\delta$  (ppm):2.17 (3H, s), 3.60 (2H, s), 6.62 (1H, dd, J=2.4,

5

TH-NMR Spectrum (CDC1<sub>3</sub>) o (ppm): 2.17 (3H, s), 3.60 (2H, s), 6.62 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.88-6.93 (2H, m), 7.00-7.05 (2H, m), 7.51-7.56 (2H, m), 7.80 (1H, s), 8.12 (1H, d, J=5.6Hz), 8.24 (1H, m), 8.35 (1H, m), 9.04 (1H, brs), 9.22 (1H, brs).

(実施例75) N-(4-フルオロフェニル)-N'-[4-(2-プロピオニ 10 ルアミノピリジンー4ーイルオキシ) -2-フルオロフェニル] マロナミド N-(4-7)ルオロフェニル)-N'-[4-(2-7)] ピリジン-4-7ルオ キシ) -2-フルオロフェニル] マロナミド(20.2mg)をN, N-ジメチルホルム アミド(0.5ml)に溶解させ、窒素雰囲気下、トリエチルアミン(0.042ml)、塩化 プロピオニル (0.013ml) を室温にて滴下して一晩攪拌した。反応液に1N水酸化 15 ナトリウム水溶液(1.5ml)を加えて攪拌した後、酢酸エチルで抽出した。有機層 を減圧下に濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮し、残渣を 減圧乾燥することにより、表題化合物(9.0mg, 39%)を淡黄色粉末として得た。 20 <sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.21 (3H, t, J=7.6Hz), 2.40 (2H, q, J=7.6Hz), 3.58 (2H, s), 6.62 (1H, m), 6.89-6.92 (2H, m), 7.00-7.05 (2H, m), 7.50-7.57 (2H, m), 7.81 (1H, s), 8.00-8.20 (2H, m), 8.25 (1H, m), 8.90 (1H, brs), 9.11 (1H, brs).

(実施例76) N-(4-フルオロフェニル)-N'-[4-(2-イソブチリ 25 ルアミノピリジン<math>-4-イルオキシ) -2-フルオロフェニル] マロナミド N-(4-フルオロフェニル)-N'-[4-(2-アミノピリジン<math>-4-イルオ

5

10

(実施例 7 7) N- (4-フルオロフェニル) - N' -  $\{4-[2-(シクロプロパンカルボニルアミノ) ピリジン-4-イルオキシ] - 2-フルオロフェニル} マロナミド$ 

15 N-(4-フルオロフェニル)-N'-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-フルオロフェニル]マロナミド(21.3mg)をN,Nージメチルホルムアミド(0.5ml)に溶解させ、窒素雰囲気下、トリエチルアミン(0.030ml)、シクロプロパンカルボニル クロリド(0.010ml)を室温にて滴下して1時間攪拌した。反応液に1N水酸化ナトリウム水溶液(1.0ml)とメタノール(1.0ml)を加えて20 攪拌した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を減圧下に濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH、溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより表題化合物(9.6mg,39%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 0.80-1.60 (5H, m), 3.56 (2H, s), 6.61 (1H, m),
6.93-7.08 (4H, m), 7.50-7.55 (2H, m), 7.79 (1H, s), 8.12-8.17 (2H, m), 8.28 (1H, m), 8.57 (1H, m), 8.79 (1H, m).

5

10

15

20

25

(実施例 7 8) N- (4-フルオロフェニル) - N' -  $\{2-フルオロ-4-[({[4-(ピペリジン-1-イル) ピペリジン-1-イル] カルボニル} アミノ)$  ピリジル-4-イルオキシ] フェニル $\}$  マロナミド

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.20-3.50 (17H, m), 3.59 (2H, s), 4.20-4.30 (2H, m), 6.64 (1H, m), 7.01 (1H, d, J=8.8Hz), 7.15-7.27 (3H, m), 7.40 (1H, s), 7.50-7.70 (2H, m), 8.03 (1H, m), 8.15 (1H, m), 9.39 (1H, brs), 10.13 (1H, brs), 10.32 (1H, brs).

(実施例 7 9)  $N-(4-フルオロフェニル)-N'-\{4-[2-(シクロプロパンカルボニルアミノ)ピリジン-4-イルオキシ]-3-フルオロフェニル}マロナミド$ 

N-(4-7)ルオロフェニル)-N'-[4-(2-7)] ピリジン-4-4ルオキシ)-3-7ルオロフェニル]マロナミド(34mg)をN, N-3メチルホルムアミド (0.5ml)に溶解させ、窒素雰囲気下、トリエチルアミン(0.047ml)、塩化シクロプロパンカルボニル(0.016ml)を室温にて滴下して1時間攪拌した。反応液に1 N水酸化ナトリウム水溶液(1.5ml)とメタノール(1.0ml)を加えて攪拌した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し

、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (FUJI Silysia NH、溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより表題化合物 (21.1mg, 53%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 0.80-1.60 (5H, m), 3.52 (2H, s), 6.64 (1H, m), 7.01-7.26 (4H, m), 7.50-7.55 (2H, m), 7.70-7.80 (2H, m), 8.12 (1H, d, J=5.6Hz), 8.22 (1H, s), 8.74 (1H, s), 9.30 (1H, s).

(実施例80)  $N-(2-フルオロ-4-[2-[(モルホリン-4-カルボニ <math>\nu)$  アミノ] ピリジンー4ーイルオキシ} フェニル) -N -(4-フルオロフェ

10 ニル)マロナミド

5

15

20

25

モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(4-アミノー3-フルオロフェノキシ)ピ リジン-2-イル] アミド (48 mg) のN, N-ジメチルホルムアミド (3.0 mL) 溶 液にN-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド (48 mg)、ベンゾトリアゾー ルー1ーイルオキシトリス (ジメチルアミノ) ホスホニウム ヘキサフルオロホス フェート (96 mg) を加え、50℃で2.5時間、ついで室温56時間攪拌した。 ここにN-(4-フルオロフェニル)マロニック アシッド (48 mg)、(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホ ニウム ヘキサフルオロホスフェート(96 mg) を加え、50℃で2時間攪拌した。 反応液を室温まで冷却し、さらに3.3時間攪拌した。N-(4-フルオロフェニ ル)マロニック アシド (48 mg)、(1 H-1, 2, 3 -ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェー ト(96 mg) を追加した後、50℃で2.5時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(100 ml)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(100 ml)に分配した。有機層を飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去し、残渣をLC-MSにて精製 し、目的物画分を濃縮した。濃縮後の残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え 、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧下に濃

縮した。得られた固体をジエチルエーテルに懸濁させた後、ろ取し、ろ物をジエチルエーテルで洗浄し、通気乾燥することにより、無色粉末として表題化合物 (15 mg, 21 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 3. 37 (2H, s), 3. 40 (4H, m), 3. 56 (4H, m), 6. 63 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7. 01 (1H, m), 7. 19 (2H, m), 7. 25 (1H, dd, J=2.4, 11.6 Hz), 7. 40 (1H, d, J=2.4 Hz), 7. 62 (2H, dd, J=5.2, 8.8 Hz), 8. 03 (1H, m), 8. 14 (1H, d, J=5.6 Hz), 9. 29 (1H, s), 10. 11 (1H, s), 10. 27 (1H, s).

(実施例 8 1) N-  $(2-フルオロ-4-\{2-[(ピロリジン-1-カルボニ ル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) -N'- <math>(4-フルオロフェ$ 

10 <u>ニル)マロナミド</u>

5

15

20

25

N-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-フルオロフェニル]ー N'-(4-フルオロフェニル)マロナミド (30 mg)のテトラヒドロフラン (2.4 mL) 溶液にトリエチルアミン (0.021 mL)を加え、氷水浴冷却下にクロロギ酸フェニル (0.0189 mL)を滴下し、20 分間攪拌した。反応液を減圧下濃縮した。残渣のN, N-ジメチルホルムアミド (1.2 mL) 懸濁液に,氷水浴冷却下にピロリジン (0.0251 mL)を加え、室温まで昇温して1時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(50 ml)と1 N水酸化ナトリウム水溶液 (30 ml)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)により精製した。目的物画分を濃縮した。得られた残渣をさらにシリカゲルろ過(FUJI Silysia NH)に付した。ろ液を減圧下濃縮した後、残渣にヘキサン(3 ml),ジエチルエーテル(1 ml),エタノール (1滴)を加えて懸濁させた後、固体をろ取し、通気乾燥することにより、淡赤色粉末として表題化合物 (12.3 mg, 33.0 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.81 (4H, m), 3.33 (4H, m), 3.58 (2H, s), 6.61 (1H, dd, J=2.4, 5.8 Hz), 7.00 (1H, m), 7.17 (2H, m), 7.24 (1H, m), 7.50

(1H, d, J=2.4 Hz), 7.62 (2H, m), 8.03 (1H, m), 8.12 (1H, d, J=5.8 Hz), 8.71 (1H, s), 10.10 (1H, s), 10.25 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 496  $[M+H]^+$ .

5

10

15

20

(実施例82) N-(4-フルオロフェニル)-N'-[2-フルオロー4-( $2-\sqrt{2}$ -{[4-(ピロリジン-1-イル)ピペリジン-1-カルボニル]アミノ}ピリジン-4-イルオキシ)フェニル]マロナミド

N-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ) -2-フルオロフェニル] -N'-(4-フルオロフェニル) マロナミド(20 mg) のテトラヒドロフラン (1.6 mL) 溶液にトリエチルアミン (0.014 mL) を加え、氷水浴冷却下にクロロギ酸フェニル (0.0126 mL) を滴下し、30分間攪拌した。反応液を減圧下濃縮後、N,Nージメチルホルムアミド(0.8 mL)、4-(1-ピロリジニル)ピペリジン(31 mg)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(50 ml)と1N水酸化ナトリウム水溶液 (30 ml)に分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH, ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=20:1)で精製した。目的物画分を濃縮し、得られた固体をヘキサン(3 ml)、ジエチルエーテル(1 ml)に懸濁させた後、ろ取し、淡黄色粉末として表題化合物 (5.0 mg, 17%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.26 (2H, m), 1.66 (4H, m), 1.79 (2H, m), 2.12 (1H, m), 2.46 (4H, m), 2.86 (2H, m), 3.58 (2H, s), 3.97 (2H, m), 6.60 (1H, dd, J=1.6, 6.0 Hz), 7.01 (1H, m), 7.17 (2H, m), 7.24 (1H, dd, J=2.4, 11.6 Hz), 7.63 (2H, dd, J=5.2, 8.8 Hz), 8.03 (1H, m), 8.12 (1H, d, J=6.0 Hz), 9.02 (1H, s), 10.11 (1H, s), 10.27 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 579  $[M+H]^+$ .

## フェニル) マロナミド

5

10

15

20

N-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-フルオロフェニル]ー N'-(4-フルオロフェニル)マロナミド(35 mg)のテトラヒドロフラン(2.8 mL)溶液にトリエチルアミン(0.025 mL)を加え、氷水浴冷却下にクロロギ酸フェニル(0.022 mL)を滴下し、30分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮した。得られた残渣のN,Nージメチルホルムアミド(1.4 mL)懸濁液に、氷水浴冷却下にN,NージエチルーN'-メチルプロパン-1,3ージアミン(54.3 mg)を加え、室温で30分間攪拌した。反応液を酢酸エチル(50 m1)と1N水酸化ナトリウム水溶液(30 m1)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH,溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:1~酢酸エチル)で精製した。粗精製画分を濃縮し、残渣をさらにLC-MSにて精製した後、目的物画分を濃縮した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、減圧下に濃縮し、残渣を減圧乾燥することにより淡褐色粉末として表題化合物(4.1 mg,8.2%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.00 (6H, t, J=6.8 Hz), 1.70 (2H, m), 2.35-2.70 (6H, m), 2.83 (3H, s), 3.30 (2H, m), 3.58 (2H, s), 6.57 (1H, m), 7.00 (1H, m), 7.17 (2H, m), 7.23 (1H, dd, J=2.6, 11.4 Hz), 7.39 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.63 (2H, dd, J=5.2, 8.8 Hz), 8.03 (1H, m), 8.10 (1H, d, J=5.6 Hz), 10.09 (1H, s), 10.25 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 569  $[M+H]^+$ .

(実施例 8 4) N-  $\{4-[2-(3,3-ジメチルウレイド) ピリジン-4-$  イルオキシ]  $-2-フルオロフェニル\} -N' - (4-フルオロフェニル) マロナミド$ 

N - [4 - (2 - T = 1)] N - [4 - (2 - T = 1)] N' - (4 - T) N' - (4 - T) N' - (2 - T)

溶液にトリエチルアミン(0.0245 mL)を加え、氷水浴冷却下にクロロギ酸フェニル(0.0221 mL)を滴下し、30分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮した。得られた残渣のN,Nージメチルホルムアミド(1.4 mL)懸濁液にジメチルアミン(0.175 mL,2.0Mテトラヒドロフラン溶液)を加え、室温で5時間攪拌した。ジェチルアミン塩酸塩(35.8 mg)、トリエチルアミン(0.2 mL)を追加し、さらに室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(50 mL)と1 N水酸化ナトリウム水溶液(30 mL)で分配した。有機層を1 N水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルろ過(FUJI Silysia NH)に付した。ろ液を減圧下に濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘキサン:酢酸エチル=1:2~酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=20:1~10:1)で精製した。目的物画分を濃縮して得られた固体をエタノール(0.5 ml)ージエチルエーテル(2.5 ml)に懸濁させた後、ろ取し、通気乾燥することにより、淡赤色固体として表題化合物(12.4 mg,30 %)を得た。

5

10

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 2.89 (6H, s), 3.58 (2H, s), 6.61 (1H, m), 7.01 (1H, m), 7.17 (2H, m), 7.24 (1H, m), 7.43 (1H, s), 7.63 (2H, m), 8.03 (1H, m), 8.13 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.92 (1H, s), 10.10 (1H, s), 10.26 (1H, s). ESI-MS (m/z) (neg). : 468 [M-H]<sup>-</sup>.

(実施例 8 5)  $N-(4-フルオロフェニル)-N'-[2-メチル-4-(2-1)] - \{[(4-ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボニル] アミノ} ピリジン-4-イルオキシ) フェニル] マロナミド$ 

N-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-メチルフェニル]-N, -(4-フルオロフェニル) マロナミド (60 mg) のテトラヒドロフラン (6 ml) -N, N-ジメチルホルムアミド (0.090 ml) 溶液にトリエチルアミン (0.042 mL) を加え、氷水浴冷却下にクロロギ酸フェニル (0.0378 mL) を加え、20分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮した。得られた残渣のN, N-ジメチルホルムアミド

(2.4 mL) 懸濁液に 4 ー (1 ーピロリジニル) ピペリジン (93 mg) を加え、室温で 5 時間攪拌した。 反応混合物を酢酸エチル(50 ml)と 1 N 水酸化ナトリウム 水溶液 (30 ml)で分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。これをシリカゲルろ過 (FUJI Silysia NH) し、ろ液を減圧下濃縮した。 残渣にエタノール(0.5 ml)を加えた後、酢酸エチル(1 ml)ージエチルエーテル(5 ml)を加えて懸濁させ、固体をろ取した。ろ物をジエチルエーテルで洗浄し、通気 乾燥することにより、無色粉末として表題化合物 (62.4 mg, 71.4 %)を得た。 <sup>1</sup>HーNMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.22-1.54 (2H, m), 1.66 (4H, m), 1.74-1.83 (2H, m), 2.13 (1H, m), 2.26 (3H, s), 2.47 (4H, m), 2,86 (2H, m), 3.52 (2H, s), 3.97 (2H, m), 6.55 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.96 (1H, dd, J=2.4, 8.4 Hz), 7.05 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.17 (2H, dd, J=8.8, 8.8 Hz), 7.37 (1H, d, J=5.6 Hz), 7.57 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.64 (2H, dd, J=5.2, 8.8 Hz), 8.10 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.16 (1H, s), 9.64 (1H, s), 10.27 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 575  $[M+H]^+$ .

5

10

15

20

25

(実施例86) N-{4-[2-(3, 3-ジメチルウレイド)ピリジン-4-イルオキシ]-2-メチルフェニル}-N'-(4-フルオロフェニル)マロナミド

ml) に懸濁させた。固体をろ取し、ジエチルエーテルで洗浄し、通気乾燥することにより、無色粉末として表題化合物(52.7 mg, 75 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.26 (3H, s), 2.89 (6H, s), 3.52 (2H, s), 6.56 (1H, d, J=5.6 Hz), 6.97 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.05 (1H, s), 7.17 (2H, dd, J=8.4, 8.4 Hz), 7.39 (1H, s), 7.57 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.64 (2H, dd, J=5.2, 8.4 Hz), 8.10 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.87 (1H, s), 9.65 (1H, s), 10.27 (1H, s). ESI-MS (m/z): 466 [M+H]<sup>+</sup>.

(実施例87) N- (4-フルオロフェニル) - N' -  $(2-メチル-4-{2}$  - [(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニ

10 <u>ル) マロナミド</u>

5

15

20

ピロリジンー1ーカルボン酸 [4-(4-r)] (4-r) (

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.81 (4H, m), 2.26 (3H, s), 3.35 (4H, m), 3.52 (2H, s), 6.55 (1H, dd, J=2.0, 6.0 Hz), 6.97 (1H, dd, J=2.8, 8.8 Hz), 7.05 (1H, d, J=2.0 Hz), 7.17 (2H, dd, J=9.0, 9.0 Hz), 7.48 (1H, d, J=2.8 Hz), 7.58 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.64 (2H, dd, J=5.3, 9.0 Hz), 8.09 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.65

(1H, s), 9.64 (1H, s), 10.26 (1H, s).

20

25

(実施例88)  $N-(4-フルオロフェニル)-N'-(2-メチルー4-{2} - [(モルホリン-4-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロナミド$ 

モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(4-アミノー3-メチルフェノキシ)ピリ 5 ジン-2-4ル] アミド (100 mg) のN, N-ジメチルホルムアミド (2.0 mL) 溶液に、室温にてN-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド(180 mg),ト リエチルアミン (0.5 mL), (1 H-1, 2, 3 - ベンゾトリアゾール-1 - イルオ キシ) [トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(404 mg) を加え、50℃で5時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(60 mL)と水(60 mL) 10 で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去した後、析出した結晶を酢酸エチルに懸 濁させ、ろ別した。ろ液を再度濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ 一(溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製した。目的 物画分を濃縮し、得られた固体をジエチルエーテルに懸濁させた。固体をろ取し、 15 ろ物をジエチルエーテルで洗浄し、通気乾燥することにより、淡黄色粉末として表 題化合物 (13 mg, 8.4 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.26 (3H, s), 3.40 (4H, m), 3.52 (2H, s), 3.55 (4H, m), 6.57 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.97 (1H, dd, J=2.4, 8.4 Hz), 7.05 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.17 (2H, dd, J=8.8, 8.8 Hz), 7.39 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.57 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.63 (2H, dd, J=5.2, 8.8 Hz), 8.11 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.24 (1H, s), 9.64 (1H, s), 10.26 (1H, s).

(実施例89)  $N-(3-フルオロ-4-\{2-[3-メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) ウレイド] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) <math>-N$  (4-フルオロフェニル) マロナミド

窒素雰囲気下、3-[4-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)ピリジンー2-

イル] -1-メチル-1-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレア(30.0mg)を N, N-ジメチルホルムアミド (1m1) に溶解させ、室温にてN-(4-フルオロフ ェニル)マロニック アシド (31.7 mg)、トリエチルアミン (0.022 m1)、(1 H - 1)2, 3-ベンゾトリアゾールー1-イルオキシ) [トリ(ジメチルアミノ)] ホスホ ニウム ヘキサフルオロホスフェート(71mg)を加え、3時間攪拌した。反応液を酢 酸エチルと飽和塩化アンモニウム水溶液で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウ ム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留 去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH, 溶 出液;酢酸エチル:エタノール=9:1)により精製した。目的物画分を濃縮し、 得られた残渣にジエチルエーテル(1ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通 気乾燥することにより表題化合物(15.0mg, 33.8%)を白色固体として得た。  $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.50-1.68 (2H, t, J=7Hz), 1.74 (2H, m), 1.96 (2H, t, J=11.6Hz), 2.23 (3H, s), 2.86 (5H, m), 3.49 (2H, m), 4.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, J=2.0, 6.0Hz), 7.02 (2H, m), 7.11 (1H, m), 7.21 (1H, d, J=8.8Hz), 7.24-7.36 (1H, m), 7.48-7.62 (3H, m), 7.68 (1H, m), 8.08 (1H, d, J=6.0Hz), 8.89 (1H, brs), 9.42 (1H, brs).

ESI-MS (m/z): 553  $[M+H]^+$ .

(実施例90)  $N-(4-7ルオロフェニル)-N'-(4-{2-[3-メチルー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレイド]ピリジン-4-イルオキ$ 

20 シ} フェニル) マロナミド

5

10

15

25

3-[4-(4-アミノフェノキシ)ピリジン-2-イル]-1-メチルー1-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレア(20mg)をN, Nージメチルホルムアミド(1ml)に溶解させ、室温にてN-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド(22.3mg)、トリエチルアミン <math>(0.016ml)、(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾールー1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(49.8mg)を加え、30 分間攪拌した。反応液を酢酸エチル(30ml)と飽和炭酸水素

ナトリウム水溶液(10ml)で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(10ml)、水(10ml)、飽和食塩水(10ml)で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH,溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:エタノール=9:1)により精製した。目的物画分を濃縮して得られた残渣にジエチルエーテル(2ml)ーへキサン(2ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物(21.3mg,70.8%)を白色固体として得た。

5

10

15

20

25

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.50-1.68 (2H, m), 1.75 (2H, m), 1.99 (2H, t, J=12Hz), 2.25 (3H, s), 2.87 (5H, m), 3.48 (2H, s), 4.09 (1H, m), 6.58 (1H, dd, J=2.0, 6.0Hz), 7.02 (2H, m), 7.08 (2H, d, J=8.8Hz), 7.20 (1H, brs), 7.53 (2H, m), 7.56-7.68 (3H, m), 8.06 (1H, d, J=6.0Hz), 8.87-9.12 (2H, m). ESI-MS (m/z): 557  $[M+Na]^{+}$ .

窒素雰囲気下、3-[4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-イル]-1-メチル-1-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレア(40.5mg)ーテトラヒドロフラン(20 mL)溶液(製造例124)にN,Nージメチルホルムアミド(2ml)を加えた後、テトラヒドロフランを減圧下に留去した。濃縮された溶液に室温でN-(4-フルオロフェニル)マロニックアシド(42.6mg)、トリエチルアミン(0.030ml)、(1H-1,2,3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(95.5mg)を加え、1時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(30ml)と飽和塩化アンモニウム水溶液(15ml)で分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液(15ml)、水(15ml)、飽和食塩水(15ml)で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(FUJI Silysia NH,溶出液;酢酸

エチル〜酢酸エチル: エタノール=95:5) により精製した。目的物画分を濃縮後、得られた残渣にジエチルエーテル (1m1) とヘキサン (2m1) を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより表題化合物 (29.1mg, 48.8%) を淡緑黄色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.48-1.71 (2H, m), 1.78 (2H, m), 2.07 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.80-3.00 (5H, m), 3.55 (2H, m), 4.16 (1H, m), 6.55 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 6.92 (2H, d, J=8.8Hz), 7.05 (2H, m), 7.21 (1H, brs), 7.53 (2H, m), 7.69 (1H, d, J=2.4Hz), 8.08 (1H, d, J=6.0Hz), 8.26 (1H, m), 8.63 (1H, brs), 8.80 (1H, brs).

10 ESI-MS (m/z): 553  $[M+H]^+$ .

5

15

20

25

(実施例92)  $N-(2-フルオロ-4-\{2-[(4-メチル-[1, 4] ジアゼパン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4ーイルオキシ} フェニル) <math>-N$  (4ーフルオロフェニル) マロナミド

Nー [4ー(2ーアミノピリジンー4ーイルオキシ) ー2ーフルオロフェニル]ー N'ー(4ーフルオロフェニル) マロナミド (17.6 mg) のテトラヒドロフラン (2.0 mL) 溶液にトリエチルアミン (0.0154 mL) を加え、氷水浴冷却下にクロロギ酸フェニル (0.00833 mL) を滴下し、10分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮した。得られた残渣にN,Nージメチルホルムアミド (1.0 mL)、1ーメチルホモピペラジン (0.0193 mL) を加え、室温で8時間攪拌した。反応液を酢酸エチル (50 ml)と水 (30 ml)で分配した。有機層を飽和食塩水 (30 mL × 3) で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して得られた固体をヘキサン:ジエチルエーテル=1:1 (3.0 mL) に懸濁させた後、ろ取した。ろ物を通気乾燥することにより、淡黄色粉末として表題化合物 (10.2 mg, 42.8 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.25 (2H, m), 1.78 (2H, m), 2.24 (3H, s), 2.45 (2H, m), 3.51 (4H, m), 3.58 (2H, m), 6.61 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.02 (1H, m), 7.17 (2H, dd, J=9.0, 9.0 Hz), 7.25 (1H, dd, J=2.4, 8.0 Hz), 7.48 (1H,

d, J=2.4 Hz), 7.63 (2H, dd, J=5.0, 9.0 Hz), 8.04 (1H, m), 8.13 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.82 (1H, s), 10.10 (1H, s), 10.26 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 539  $[M+H]^+$ .

5

10

15

20

25

(実施例93)  $N-[2-フルオロ-4-(2-{3-メチル-3-[3-(4-メチルピペラジン-1-イル)プロピル] ウレイド} ピリジン-4-イルオキシ ) フェニル] <math>-N'-(4-フルオロフェニル)$  マロナミド

N-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-フルオロフェニル]-N'-(4-フルオロフェニル) マロナミド (17.6 mg) のテトラヒドロフラン (2.0 mL) 溶液にトリエチルアミン (0.0154 mL) を加え、氷水浴冷却下にクロロギ酸フ エニル (0.00833 mL) を滴下し、10分間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮した。 得られた残渣にN, N-ジメチルホルムアミド(1.0 mL)、メチルー[3-(4-メチルピペラジン-1-イル)プロピル]アミン(67.1 mg)を加え、室温で3時 間攪拌した。メチルー[3-(4-メチルピペラジン-1-イル)プロピル]アミ  $ン(34.5 \, \text{mg})$  を追加し、室温でさらに3時間攪拌した。さらにメチルー [3-(4ーメチルピペラジン-1-イル)プロピル]アミン(34.5 mg)を追加し、室温で 2. 5時間攪拌した。反応液を酢酸エチル (50 ml)と水 (30 ml)で分配した。有機 層を飽和食塩水 (30 mL × 3) で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留 去して得られた残渣をシリカゲルカラム (FUJI Silysia NH, 溶出液; 酢酸エチル :メタノール=20:1~10:1)で精製した。目的物画分を濃縮し、得られた 残渣に酢酸エチル (0.5 mL)、ヘキサン(2.5 mL)を加えて懸濁させた。固体が沈殿 した後、上清を除去し、残った溶媒を減圧下に留去した。残渣を減圧乾燥すること により、無色粉末として表題化合物(46.7 mg, 12.4 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.68 (2H, m), 2.11-2.60 (11H, m), 2.81 (3H, s), 3.31 (4H, m), 3.58 (2H, s), 6.59 (1H, dd, J=2.0, 5.6 Hz), 7.01 (1H, m), 7.17 (2H, dd, J=8.8, 8.8 Hz), 7,24 (1H, dd, J=2.8, 7.6 Hz), 7.42 (1H, d, J=2.0 Hz), 7.63 (2H, dd, J=4.8, 8.8 Hz), 8.03 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.10 (1H, d, J=5.6

Hz), 9.47 (1H, brs), 10.10 (1H, s), 10.26 (1H, s).

H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.78 (2H, m), 2.26-2.78 (11H, m), 2.89 (3H, s), 3.38 (4H, m), 3.55 (2H, s), 6.52 (1H, dd, J=2.2, 5.6 Hz), 6.88 (2H, m), 7.01 (2H, m), 7.51-7.57 (3H, m), 8.06 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.20 (1H, m), 9.07 (1H, s), 9.13 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 596  $[M+H]^+$ .

5

15

25

以下に記載された実施例は、実施例1~93に記載された方法に準じて合成された

2-フェニルアセチル クロリド (0.067ml)、チオシアン酸カリウム (99.1mg)、 <math>4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) -2-[(ピロリジン-1-イル) チオカルボニルアミノ] ピリジン (99.6mg) より表題化合物 (15.7mg, 14.6%) を 淡黄色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.05 (4H, m), 3.40-4.10 (6H, m), 6.62 (1H, m), 7.09 (1H, dd, J=2.8, 9.2Hz), 7.20-7.50 (6H, m), 7.72 (1H, m), 8.11 (1H, m), 8.36 (2H, dd, J=9.2Hz), 8.55 (1H, m), 12.42 (1H, s).

2-フェニルアセチル クロリド (0.2m1)、チオシアン酸カリウム (292mg)、4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ) <math>-2-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジン (166mg) より、表題化合物 (88.8mg, 35%) を白色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO- $d_{6}$ )  $\delta$  (ppm): 1.70-1.90 (4H, m), 3.20-3.40 (4H, m), 3.82

(2H, s), 6.59 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.18 (1H, m), 7.20-7.40 (5H, m), 7.43 (1H, d, J=3.2Hz), 7.53 (1H, d, J=2.0Hz), 8.04 (1H, d, J=8.8Hz), 8.13 (1H, d, J=5.6Hz), 8.74 (1H, s), 11.88 (1H, s), 12.36 (1H, s).

 (実施例96)
 4-{3-クロロー4-[3-(2-フェニルアセチル)チオウ

 レイド]
 フェノキシ} -2-[(モルホリンー4-イル)カルボニルアミノ]ピリ

 ジン

5

10

20

2-フェニルアセチル クロリド (125mg)、チオシアン酸カリウム (157mg)、<math>4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ) -2-[(モルホリン-4-イル) カルボニルアミノ] ピリジン (56.2mg) より、表題化合物 (34.3mg, 41%) を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 3.30-3.40 (4H, m), 3.50-3.60 (4H, m), 3.84 (2H, s), 6.62 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.20-7.50 (8H, m), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, d, J=5.6Hz), 9.33 (1H, s), 11.90 (1H, s), 12.38 (1H, s).

(実施例 97)  $4-\{4-[3-(2-シクロプロピルアセチル) チオウレイド$   $]-2-フルオロフェノキシ\}-2-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミ$  $\_/$ ] ピリジン

2-シクロプロピルアセティック アシド (114.2mg)、オキザリル クロリド (0.105m1)、チオシアン酸カリウム (222mg)、<math>4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ)-2-[(ピロリジン-1-イル)カルボニルアミノ] ピリジン (103mg) より、表題化合物 (61.9mg, 42%) を淡黄色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 0.15-0.25 (2H, m), 0.40-0.60 (2H, m), 1.02 (1H, m), 1.80-1.90 (4H, m), 2.38 (2H, d, J=7.2Hz), 3.20-3.40 (4H, m), 6.61 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.30-7.60 (3H, m), 8.03 (1H, m), 8.13 (1H, d, J=6.0Hz), 8.74 (1H, s), 11.51 (1H, s), 12.66 (1H, s).

25 (実施例 9 8)  $4-\{4-[3-(3-x)+2) - 2-[(2-y) - 2-(3-x) -$ 

3-xトキシプロピオニック アシド (50mg)、塩化チオニル (0.5m1)、チオシアン酸カリウム (81mg)、4-(4-r)フェノキシ)-2-[(ピロリジン-1-4ル))カルボニルアミノ] ピリジン (50mg) より、表題化合物 (10.2mg, 13%) を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.11 (3H, t, J=7.2Hz), 1.70-1.90 (4H, m), 2.70-2.75 (2H, m), 3.20-3.70 (8H, m), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.18-7.21 (2H, m), 7.52 (1H, s), 7.72-7.75 (2H, m), 8.13 (1H, d, J=5.6Hz), 8.72 (1H, s), 11.50 (1H, s), 12.51 (1H, s).

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.45 (4H, m), 1.54 (2H, m), 3.39 (4H, m), 3.84 (2H, s), 6.59 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.19 (1H, dd, J=2.6, 8.8 Hz), 7.29 (1H, m), 7.33-7.38 (4H, m), 7.45 (2H, m), 8.06 (1H, d, J=8.8 Hz), 8.15 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.19 (1H, s), 11.90 (1H, s), 12.38 (1H, s). ESI-MS (m/z): 524  $[M+H]^+$ .

(実施例100) アゼチジン-1-カルボン酸 {4-[3-クロロ-4-(3 -フェニルアセチルチオウレイド) フェノキシ] ピリジン-2-イル} アミド アゼチジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-3-クロロフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド(48 mg, 0.15 mmol)、0.1 Mフェニルアセチルイソチオシアネート アセトニトリル溶液(7.5 ml, 0.75 mmol)より、無色粉末として表題化合物(27 mg, 0.054 mmol, 36 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.13 (2H, m), 3.84 (2H, s), 3.95 (4H, m),

6.60 (1H, dd, J=2.0, 6.0 Hz), 7.19 (1H, dd, J=2.8, 8.4 Hz), 7.27 (1H, m), 7.35 (4H, m), 7.45 (1H, d, J=2.8 Hz), 7.56 (1H, d, J=2.0 Hz), 8.07 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.14 (1H, d, J=6.0 Hz), 9.13 (1H, s), 11.90 (1H, s), 12.38 (1H, s).

(実施例101)  $1-(3-ジェチルアミノプロピル)-3-[4-(2-フルオロ-4-{3-[(4-フルオロフェニル) アセチル] チオウレイド} フェノキシ) ピリジン-2-イル] ウレア$ 

1-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-3-フルオロフェニル]-3-[(4-フルオロフェニル) アセチル] チオウレア(100 mg)、クロロギ酸フェニル(0.0454 ml)、N, Nージエチルー1, 3ープロパンジアミン(0.151 ml)より、無色粉末として表題化合物(0.8 mg, 0.6 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.26 (6H, t, J=7.2 Hz), 1.98 (2H, m), 3.07 (6H, m), 3.31 (2H, m), 3.68 (2H, s), 6.64 (1H, dd, J=2.0, 6.6 Hz), 7.05 (2H, dd, J=8.4, 8.4 Hz), 7.15 (1H, dd, J=8.8, 8.8 Hz), 7.19-7.25 (3H, m), 7.35 (1H, m), 7.86 (1H, d, J=6.6 Hz), 7.94 (1H, dd, J=2.2, 11.4 Hz), 8.41 (1H, brs), 8.74 (1H, s), 12.04 (1H, brs), 12.46 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 571  $[M+H]^+$ .

5

10

15

(実施例102) 1-メチルピペリジン-4-カルボン酸  $(4-\{2-$ フルオロ $-4-\{3-(4-$ フルオロフェニル) アセチルチオウレイド] フェノキシ} ピリジン-2-イル) アミド

tーブチル 4ー(4ー{2ーフルオロー4ー[3ー(4ーフルオロフェニル) アセチルチオウレイド]フェノキシ}ピリジンー2ーイルカルバモイル)ピペリジンー1ーカルボキシレート(38.8 mg, 0.062 mmol)とトリフルオロ酢酸(0.50 ml)からピペリジンー4ーカルボン酸(4ー{2ーフルオロー4ー[3ー(4ーフルオロフェニル)アセチルチオウレイド]フェノキシ}ピリジンー2ーイル)アミド担生成物を得た(ESI-MS(m/z):526)。この粗生成物、37%ホルマリン水溶液(0.0231 ml)、酢酸(0.0142 ml)、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(26.3

mg) より、無色粉末として表題化合物 (1.1 mg, 3.29 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.70-1.83 (2H, m), 1.99 (2H, m), 2.67 (1H, m), 2.76 (3H, m), 2.84-2.98 (2H, m), 3.45 (2H, m), 3.83 (2H, s), 6.74 (1H, dd, J=2.4, 6.0 Hz), 7.18 (2H, m), 7.36-7.42 (3H, m), 7.53 (1H, m), 7.67 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.00 (1H, dd, J=2.2, 12.2 Hz), 8.23 (1H, d, J=6.0 Hz), 10.76 (1H, s), 11.81 (1H, s), 12.47 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 540  $[M+H]^+$ .

5

15

 (実施例103)
 モルホリンー4ーカルボン酸
 {4-[3-メチルー4-(3

 ーフェニルアセチルチオウレイド)
 フェノキシ]
 ピリジンー2ーイル}
 アミド

2-フェニルアセチル クロリド(0.038 ml)、チオシアン酸カリウム(58 mg)、モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(4-アミノー3-メチルフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド (66 mg)より、淡褐色固体として表題化合物(7.0 mg, 6.9%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 2.19 (3H, s), 3.41 (4H, m), 3.56 (4H, m), 3.83 (2H, s), 6.57 (1H, m), 7.01 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.10 (1H, s), 7.30 (1H, m), 7.35 (4H, m), 7.44 (1H, m), 7.65 (1H, m), 8.14 (1H, m), 9.27 (1H, m), 11.74 (1H, s), 12.04 (1H, s).

ESI-MS (m/z)  $(neg.) : 504 [M-H]^-$ .

(実施例104) ピロリジン-1-カルボン酸 {4-[3-メチル-4-(3 -フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル}アミド 2-フェニルアセチル クロリド(0.038 ml)、チオシアン酸カリウム(58 mg)、ピロリジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-3-メチルフェノキシ)ピリジン-2-イル]アミド(62 mg)より、無色粉末として表題化合物(18 mg, 18 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.81 (4H, m), 2.19 (3H, s), 3.35 (4H, m), 3.83 (2H, s), 6.55 (1H, m), 7.01 (1H, m), 7.10 (1H, s), 7.28-7.36 (5H, m),

7.53 (1H, s), 7.66 (1H, m), 8.12 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.70 (1H, brs), 11.73 (1H, s), 12.04 (1H, s).

(実施例105) 4-{3-クロロ-4-[3-(2-フェニルアセチル)チオウレイド]フェノキシ}-2-(シクロプロピルカルボニルアミノ)ピリジン
2-アミノー4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ)ピリジン(471mg)、トリエチルアミン(0.384ml)、シクロプロパンカルボン酸(0.22ml)、(1H-1,2,3-ベンゾトリアゾールー1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(1216mg)より、4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ)-2-(シクロプロピルカルボニルアミノ)ピリジン粗生成物(63mg)からで得た。この粗生成物(63mg)、2-フェニルアセチル クロリド(97mg)、チオシアン酸カリウム(122mg)より、表題化合物(30.6mg,2工程6.4%)を白色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 0.87 (2H, m), 1.25 (2H, m), 1.99 (1H, m), 3.85 (2H, s), 6.71 (1H, m), 7.21 (1H, m), 7.22-7.40 (5H, m), 7.48 (1H, d, J=3.2Hz), 7.72 (1H, d, J=2.0Hz), 8.08 (1H, d, J=8.8Hz), 8.23 (1H, d, J=5.6Hz), 10.91 (1H, s), 11.91 (1H, s), 12.40 (1H, s).

15

25

(実施例106)  $4-\{2-フルオロ-4-[3-(2-シクロプロピルアセチル) ウレイド] フェノキシ<math>\}$  -2-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジン

20 2ーシクロプロピルアセトアミド (124mg)、オキザリル クロリド (0.109ml)、4 ー (4ーアミノー2ーフルオロフェノキシ) -2- [(ピロリジン-1ーイル) カ ルボニルアミノ] ピリジン (79mg) より表題化合物 (8.5mg, 7.7%) を白色結晶と して得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 0.17-0.21 (2H, m), 0.47-0.52 (2H, m), 1.03 (1H, m), 1.70-1.90 (4H, m), 2.29 (2H, d, J=7.2Hz), 3.20-3.40 (4H, m), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.30-7.48 (3H, m), 7.79 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 8.11

(1H, d, J=5.6Hz), 8.70 (1H, s), 10.70-10.74 (2H, m).

(実施例107) 4-(2-フルオロ-4-{3-[2-(4-フルオロフェニル)アセチル]ウレイド}フェノキシ)-2-[(メチルアミノ)カルボニルアミノ]ピリジン

2-(4-フルオロフェニル)アセトアミド(153.2mg)、オキザリル クロリド(0.110ml)、4-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)-2-[(メチルアミノ)カルボニルアミノ]ピリジン(107mg)より、表題化合物(9.8mg, 5.6%)を淡黄色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR Spectrum (DMSO-d}_{6}) \ \delta \ (\text{ppm})$ : 2.67 (3H, d, J=4.4Hz), 3.75 (2H, s), 6.55 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.91 (1H, s), 7.15-7.41 (6H, m), 7.77 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 7.82 (1H, m), 8.06 (1H, d, J=5.6Hz), 9.15 (1H, s), 10.58 (1H, s), 11.03 (1H, s).

(実施例108)  $1-(3-ジェチルアミノプロピル)-3-\{4-[2-フル オロ-4-(3-フェニルアセチルウレイド) フェノキシ] ピリジン<math>-2-イル$ 

15 <u>ウレア</u>

 $1-(3-\tilde{y}$ エチルアミノプロピル) -3-[4-(4-r)] つ -2-r ルオロフェノキシ) ピリジン-2-r ルアヤア (100 mg, 0.266 mmol) 、フェニルアセチルイソシアネート 0.5 Mへキサン溶液 (3.4 ml, 製造例 1) より、無色粉末として表題化合物(27.1 mg, 19 %)を得た。

20 <sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 0.93 (6H, t, J=7.0 Hz), 1.53 (2H, m), 2.35-2.46 (6H, m), 3.13 (2H, m), 3.74 (2H, s), 6.55 (1H, d, J=5.6 Hz), 6.90 (1H, s), 7.27-7.41 (7H, m), 7.78 (1H, d, J=8.8 Hz), 8.01 (1H, m), 8.05 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.11 (1H, s), 10.61 (1H, s), 11.05 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 537  $[M+H]^+$ .

25 (実施例109) 1ーメチルピペリジンー4ーカルボン酸 {4ー[2ーフルオ ロー4ー(3ーフェニルアセチルウレイド)フェノキシ]ピリジンー2ーイル}ア

<u> 3 F</u>

5

25

tーブチル 4ー {4ー [2ーフルオロー4ー (3ーフェニルアセチルウレイド) フェノキシ] ピリジンー2ーイルカルバモイル} ピペリジンー1ーカルボキシレート (60 mg, 0.101 mmo1) とトリフルオロ酢酸 (0.50 ml) からピペリジンー4ーカルボン酸 {4ー [2ーフルオロー4ー (3ーフェニルアセチルウレイド) フェノキシ] ピリジンー2ーイル} アミド粗生成物を得た。 (ESI-MS (m/z): 492)。この粗生成物、37%ホルマリン水溶液 (0.0376 ml, 0.505 mmo1)、酢酸 (0.0231 ml, 0.404 mmo1)、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム (42.8 mg, 0.202 mmo1) より、無色粉末として表題化合物 (51.1 mg, 22.5 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.49-1.61 (2H, m), 1.67 (2H, m), 1.80 (2H, m), 2.13 (3H, s), 2.39 (1H, m), 2.76 (2H, m), 3.74 (2H, s), 6.71 (1H, m), 7.25-7.42 (7H, m), 7.64 (1H, d, J=1.6 Hz), 7.78 (1H, m), 8.19 (1H, d, J=6.0 Hz), 10.51 (1H, s), 10.62 (1H, s), 11.05 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 506  $[M+H]^+$ .

(実施例110) ピロリジン-1-カルボン酸 {4-[3-メチル-4-(3] -フェニルアセチルウレイド) フェノキシ] ピリジン-2-イル} アミド
 ピロリジン-1-カルボン酸 [4-(4-アミノ-3-メチルフェノキシ) ピリジン-2-イル] アミド (100 mg, 0.32 mmol)、フェニルアセチルイソシアネート (2.0 ml, 1.0 mmol, 0.5 M ヘキサン溶液、製造例1)より、無色粉末として表題化 合物 (6.8 mg, 4.5 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 2.22 (3H, s), 3.34 (4H, m), 3.75 (2H, s); 6.54 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.99 (1H, dd, J=2.4, 8.4 Hz), 7.07 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.27-7.37 (5H, m), 7,46 (1H, d, J=2.4 Hz), 8,01 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.08 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.64 (1H, s), 10.48 (1H, s), 11.04 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 474  $[M+H]^+$ .

 (実施例111)
 モルホリンー4ーカルボン酸
 {4-[2-メチルー4-(3]

 -フェニルアセチルウレイド)
 フェノキシ]
 ピリジン-2-イル}
 アミド

モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(4-r)] - 2-x チルフェノキシ)ピリジンー2ーイル] アミド (80 mg, 0.24 mmo1)、フェニルアセチルイソシアネート (0.5 Mへキサン溶液) (2.0 ml)より、無色粉末として表題化合物 (10.5 mg, 8.8 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 2.07 (3H, s), 3.39 (4H, m), 3.55 (4H, m), 3.73 (2H, s), 6.51 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 7.04 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.26-7.35 (6H, m), 7.46 (1H, d, J=9.2 Hz), 7.50 (1H, s), 8.09 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.21 (1H, s), 10.49 (1H, s), 10.97 (1H, s).

ESI-MS  $(m/z) : 512 [M+Na]^{+}$ .

5

10

15

20

25

 (実施例112)
 ピロリジン-1-カルボン酸
 {4-[2-メチル-4-(3]

 -フェニルアセチルウレイド)
 フェノキシ]
 ピリジン-2-イル}
 アミド

ピロリジンー1ーカルボン酸 [4-(4-アミノー2-メチルフェノキシ)ピリジンー2ーイル] アミド(80 mg, 0.256 mmol)、フェニルアセチルイソシアネート(0.5 Mへキサン溶液)(2.0 ml)より、無色粉末として表題化合物(11.3 mg, 9.32%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 2.07 (3H, s), 3.32 (4H, m), 3.74 (2H, s), 6.49 (1H, d, J=6.0 Hz), 7.04 (1H, d, J=9.0 Hz), 7.23-7.38 (6H, m), 7.45 (1H, d, J=9.0 Hz), 7.50 (1H, s), 8.07 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.62 (1H, s), 10.49 (1H, s), 10.96 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 496  $[M+Na]^+$ .

(実施例113)  $N-(4-7ルオロベンジル)-N'-(3-7ルオロ-4-4-1) {2-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) オキザラミド$ 

4- (4-アミノー2-フルオロフェノキシ) -2- [(ピロリジン-1-イル)

カルボニルアミノ] ピリジン (100mg)、トリエチルアミン (0.132ml)、N-(4-7) フルオロベンジル) オキザリック アシド (187mg)、(1H-1, 2, 3-ベンゾ) トリアゾールー1-1 イルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (419mg) より表題化合物 (74.4mg, 48%) を白色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 1.70-1.90 (4H, m), 3.20-3.40 (4H, m), 4.38 (2H, d, J=6.0Hz), 6.61 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.16 (2H, m), 7.34-7.40 (3H, m), 7.46 (1H, d, J=2.0Hz), 7.78 (1H, d, J=8.8Hz), 7.97 (1H, m), 8.11 (1H, d, J=5.6Hz), 8.70 (1H, s), 9.63 (1H, t, J=6.0Hz), 11.03 (1H, s).

10 (実施例114) N-(4-7)ルオロフェニル $)-N'-\{4-[2-(2,2)]$  -ジメチルプロピオニルアミノ) ピリジン-4-イルオキシ] <math>-2-7ルオロフェニル) マロナミド

5

15

20

N- (4-7)ルオロフェニル)-N'- [4-(2-7)] ピリジン-4-7ルオキシ)-2-7ルオロフェニル]マロナミド (20.0mg)、トリエチルアミン (0.020ml)、塩化ピバロイル (0.009ml) より表題化合物 (3.7mg, 15%)を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.29 (9H, s), 3.57 (2H, s), 6.63 (1H, m), 6.90-6.93 (2H, m), 7.02-7.07 (2H, m), 7.51-7.55 (2H, m), 7.85 (1H, d, J=2.4Hz), 8.03 (1H, s), 8.13 (1H, d, J=5.6Hz), 8.28 (1H, m), 8.69 (1H, brs), 8.90 (1H, brs).

N-(4-7)ルオロフェニル)-N'-[4-(2-7)] ピリジン-4-7ルオ 25 キシ)-2-7ルオロフェニル] マロナミド(50mg)、トリエチルアミン(0.088ml)、N, N-ジメチルグリシン(<math>65mg)、(1H-1,2,3-ベングトリアグール

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.37 (6H, s), 3.06 (2H, s), 3.55 (2H, s), 6.63 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.93 (2H, d, J=8.8Hz), 7.05 (2H, m), 7.30-7.55 (2H, m), 7.87 (1H, m), 8.17 (1H, d, J=5.6Hz), 8.29 (1H, m), 8.57 (1H, brs), 8.79 (1H, brs), 9.69 (1H, brs).

5

15

(実施例116) (4-{3-フルオロ-4-[2-(4-フルオロフェニルカルバモイル)アセチルアミノ]フェノキシ}ピリジン-2-イル)カルバミック アシド メチルエステル

N- (4-フルオロフェニル) -N' - [4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ) - 2-フルオロフェニル] マロナミド(11.3mg)、トリエチルアミン(0.016ml)、クロロギ酸メチル(0.0044ml)より表題化合物(5.0mg,39%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 3.59 (2H, s), 3.63 (3H, s), 6.68 (1H, m), 7.00-7.30 (4H, m), 7.41 (1H, s), 7.50-7.70 (2H, m), 8.05 (1H, m), 8.16 (1H, m), 10.11 (1H, s), 10.26 (1H, s), 10.29 (1H, s).

1-(3-ジエチルアミノプロピル)-3-[4-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-イル]-1-メチルウレア(50 mg)、N-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド(76.3 mg),トリエチルアミン(0.0539 ml),(1H-1,2,3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(171 mg)より、淡黄色粉末として表題化合物(31 mg,42 %)を得た。

 $^{1}H-NMR$  Spectrum (DMSO- $d_{6}$ )  $\delta$  (ppm): 0.97 (6H, t, J=7.0 Hz), 1.68 (2H, m),

2.31-2.60 (6H, m), 2.79 (3H, s), 3.28 (2H, m), 3.49 (2H, s), 6.55 (1H, dd, J=2.4, 6.0 Hz), 7.17 (2H, dd, J=9.2, 9.2 Hz), 7.30-7.41 (3H, m), 7.63 (2H, dd, J=5.2, 9.2 Hz), 7.82 (1H, dd, J=2.4, 8.8 Hz), 8.07 (1H, d, J=6.0 Hz), 10.21 (1H, brs), 10.26 (1H, s), 10.50 (1H, s).

1-(3-ジエチルアミノプロピル)-3-[4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) ピリジン-2-イル] ウレア (50 mg)、N-(4-フルオロフェニル) マロニック アシド (78.7 mg)、トリエチルアミン (0.2 ml)、(1 H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (176 mg) より、淡黄色粉末として表題化合物 (31 mg, 42 %) を得た。

15

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 0.93 (6H, t, J=6.8 Hz), 1.53 (2H, m), 2.37 (2H, m), 2.43 (4H, q, J=6.8 Hz), 3.13 (2H, m), 3.49 (2H, s), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 5.8 Hz), 6.89 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.17 (2H, dd, J=8.8, 8.8 Hz), 7.31-7.41 (2H, m), 7.63 (2H, dd, J=5.0, 8.8 Hz), 7.83 (1H, dd, J=2.4, 13.0 Hz), 8.01 (1H, m), 8.05 (1H, d, J=5.8 Hz), 9.10 (1H, s), 10.26 (1H, s), 10.51 (1H, s). ESI-MS (m/z): 555 [M+H]<sup>+</sup>.

N-[4-(2-アミノピリジンー4ーイルオキシ) -2-メチルフェニル] -N ' -(4-7)ルオロフェニル) マロナミド(60 mg) 、トリエチルアミン(0.042 m1) 、クロロギ酸フェニル(0.038 m1)、N, N-ジエチルーN'-メチルプロパン-1 ,3-ジアミン(93.1 mg)より、無色粉末として表題化合物(7.4 mg, 8.6 %)を得

た。

5

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 0.97 (6H, t, J=7.0 Hz), 1.68 (2H, m), 2.26 (3H, s), 2.36 (2H, m), 2.53 (2H, m), 2.80 (3H, s), 3.31 (4H, m), 3.52 (2H, s), 6.50 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.96 (1H, d, J=2.4, 8.8 Hz), 7.04 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.17 (2H, dd, J=9.2, 9.2 Hz), 7.35 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.57 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.64 (2H, dd, J=5.2, 9.2 Hz), 8.06 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.64 (1H, s), 10.02 (1H, brs), 10.27 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 565  $[M+H]^+$ .

(実施例120) N-[4-(2-アセトアミノピリジン-4-イルオキシ)-2-メチルフェニル]-N'-(4-フルオロフェニル)マロナミド
 N-[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-2-メチルフェニル]-N'-(4-フルオロフェニル)マロナミド(60 mg)、トリエチルアミン(0.027 ml)、塩化アセチル(0.053 ml)より、無色結晶として表題化合物(33.7 mg, 51 %)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 2.04 (3H, s), 2.26 (3H, s), 3.53 (2H, s), 6.64 (1H, d, J=5.6 Hz), 6.99 (1H, d, J=8.2 Hz), 7.07 (1H, s), 7.17 (2H, dd, J=8.6, 8.6 Hz), 7.58 (1H, d, J=8.2 Hz), 7,62-7,66 (3H, m), 8.17 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.65 (1H, s), 10.27 (1H, s), 10.53 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 459  $[M+Na]^{+}$ .

 (実施例121)
 N-(4-フルオロフェニル)-N'-(3-メチルー4-{

 2-[(モルホリン-4-カルボニル) アミノ] ピリジンー4ーイルオキシ} フェニル) マロナミド

モルホリンー4ーカルボン酸 [4-(4-r)] - 2-xチルフェノキシ)ピリジンー2ーイル] アミド (50 mg)、N-(4-r) カオロフェニル)マロニック アシド (90 mg)、(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾールー1-イルオキシ) [トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (202 mg)より、無

色粉末として表題化合物 (14 mg, 18 %) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 2.08 (3H, s), 3.39 (4H, m), 3.47 (2H, s), 3.53 (4H, m), 6.51 (1H, m), 7.05 (1H, d, J=9.2 Hz), 7.16 (2H, dd, J=9.0, 9.0 Hz), 7.26 (1H, s), 7.51 (1H, m), 7.61-7.65 (3H, m), 8.09 (1H, d, J=6.0 Hz), 9.20 (1H, s), 10.23 (2H, s).

ESI-MS  $(m/z) : 508 [M+H]^{+}$ .

5

(実施例122)  $N-(4-フルオロフェニル)-N'-(3-メチルー4-{2-[(ピロリジン<math>-1-$ カルボニル)アミノ]ピリジン-4-イルオキシ}フェニル)マロナミド

- 10 ピロリジンー1-カルボン酸 [4-(4-アミノー2-メチルフェノキシ) ピリジンー2-イル] アミド (50 mg)、N-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド (95 mg)、(1 H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾールー1-イルオキシ) [トリ (50 mg)  $(50 \text$
- <sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.80 (4H, m), 2.08 (3H, s), 3.22 (4H, m), 3.47 (2H, s), 6.50 (1H, dd, J=8.8 Hz), 7.04 (1H, dd, J=8.8 Hz), 7.16 (1H, dd, J=8.8, 8.8 Hz), 7.36 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.51 (2H, dd, J=2.4, 8.8 Hz), 7.60-7.65 (3H, m), 8.07 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.61 (1H, s), 10.23 (2H, s). ESI-MS (m/z): 492  $[M+H]^+$ .
- 20 (実施例123)  $N-(4-\{2-[3-(3-ジエチルアミノエチル) ウレイド] ピリジン<math>-4-$ イルオキシ $\}$  -2-クロロフェニル) -N' -(4-フルオロフェニル) マロナミド

1-[4-(4-アミノー3-クロロフェノキシ)ピリジン-2-イル] -3-(2-ジェチルアミノエチル)ウレア (95.9mg)、N-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド (150mg)、トリエチルアミン (0.106ml)、(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキ

サフルオロホスフェート(337mg)より表題化合物(79.7mg, 56.3%)を淡黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.00 (6H, t, J=7.2Hz), 2.49-2.52 (6H, m), 3.19-3.21 (2H, m), 3.61 (2H, m), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.91 (1H, s), 7.10-7.25 (3H, m), 7.43 (1H, d, J=2.4Hz), 7.63 (2H, dd, J=5, 7Hz), 7.99-8.01 (1H, m), 8.07 (1H, d, J=6.0Hz), 8.20 (1H, m), 9.24 (1H, brs), 10.05 (1H, s), 10.30 (1H, s).

5

10

15

20

(実施例124) N-(2-クロロ-4-{2-[3-(3-モルホリン-4-イルプロピル) ウレイド] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) -N'-(4-フルオロフェニル) マロナミド

1-[4-(4-r)]-3-(2-r) ピリジンー2ーイル]ー3ー(3ーモルホリンー4ーイルプロピル)ウレア (100mg)、N-(4-r) アルオロフェニル)マロニック アシド (146mg)、トリエチルアミン (0.103ml)、(1H-1, 2, 3ーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ)[トリ (ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(328mg)より表題化合物 (90.1mg, 62.4%)を白色粉末として得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.59 (2H, m), 2.22-2.40 (6H, m), 3.15 (2H, m), 3.56 (4H, m), 3.62 (2H, m), 6.57 (1H, dd, J=2.0,6.0Hz), 6.94 (1H, m), 7.10-7.25 (3H, m), 7.43 (1H, d, J=2.8Hz), 7.55-7.70 (2H, m), 7.99-8.06 (2H, m), 8.08 (1H, d, J=6.0Hz), 9.13 (1H, s), 10.05 (1H, brs), 10.30 (1H, brs). (実施例125) N-[2-クロロ-4-(2-{3-[3-(4-メチルピペラジン-1-イル) プロピル] ウレイド} ピリジン-4-イルオキシ) フェニル] -N'-(4-フルオロフェニル) マロナミド

1- [4-(4-r)] - 3- [4-(4-r)] - 3-

(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(339mg)より表題化合物(79.7mg, 55.8%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 1.58 (2H, m), 2.18 (3H, m), 2.22-2.48 (10H, m), 3.14 (2H, m), 3.61 (2H, m), 6.57 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 6.94 (1H, m), 7.10-7.25 (3H, m), 7.43 (1H, d, J=2.0Hz), 7.60-7.70 (2H, m), 8.01 (2H, m), 8.08 (1H, d, J=6.0Hz), 9.12 (1H, s), 10.06 (1H, m), 10.30 (1H, brs).

5

10

15

20

25

ルオロフェニル)マロナミド

として得た。

(実施例126) N $-[2-クロロ-4-(2-{3-[3-(ジェチルアミノ)]} プロピル] ウレイド} ピリジン<math>-4$ -イルオキシ) フェニル]-N'-(4-フ

1-[4-(4-r)]-3-(4-r)]-3-(4-r) (1-(4-r)]-3-(3-(4-r)) (1-(4-r)]) (1-(4-r)) (1-(4-

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 0.94 (6H, m), 1.55 (2H, m), 2.46 (3H, m), 3.15 (2H, m), 3.23 (3H, m), 3.62 (2H, m), 6.57 (1H, dd, J=2, 5.6Hz), 6.92 (1H, m), 7.15-7.20 (3H, m), 7.43 (1H, d, J=2.4Hz), 7.60-7.65 (2H, dd, J=4.8, 8.8Hz), 8.00 (1H, m), 8.07 (2H, m), 9.14 (1H, s), 10.06 (1H, brs), 10.31 (1H, brs). (実施例127) N- (3-フルオロー4-{2-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) -N'- (ピリジン-2-イル) マロナミド

アゾールー1ーイルオキシ) [トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(116.0mg) より表題化合物(11.9mg, 14.3%) を淡褐色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 3.31 (4H, m), 3.61 (2H, m), 6.60 (1H, m), 7.12 (1H, m), 7.35 (2H, m), 7.46 (1H, s), 7.81 (2H, m), 8.10 (2H, m), 8.33 (1H, m), 8.70 (1H, s), 10.49 (1H, s), 10.68 (1H, s).

5

20

(実施例128)  $N-(3-7ルオロ-4-\{2-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) <math>-N'-(チオフェン-2$  ーイル) マロナミド

N- (3-フルオロー4- {2-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロニック アシド (70.0mg)、チオフェン-2 -イルアミン (69.4mg)、トリエチルアミン (0.097ml)、(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ) [トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(77.0mg)より表題化合物(50.1mg, 59.5%) を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.80 (4H, m), 3.25-3.42 (4H, m), 3.52 (2H, m), 6.60 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.71 (1H, dd, J=1.2, 3.6Hz), 6.86 (1H, dd, J= 3.6, 5.6Hz), 6.97 (1H, dd, J=1.2, 5.6Hz), 7.19 (2H, m), 7.47 (1H, d, J=2.0Hz), 7.82 (1H, dd, J=2.0, 13.2Hz), 8.11 (1H, d, J=6.0Hz), 8.70 (1H, s), 10.54 (1H, brs), 11.40 (1H, brs).

(実施例129) N-(3-フルオロー4-{2-[(ピロリジンー1-カルボニル) アミノ] ピリジンー4ーイルオキシ} フェニル) -N' ーメチルーN' ーフェニルマロナミド

N-(3-フルオロー4-{2-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロニック アシド (70.0mg)、メチルフェニルアミン (0.0283ml)、トリエチルアミン (0.0243ml)、(1H-1, 2, 3-ベング

トリアゾールー1ーイルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(77.0mg)より表題化合物(45.4mg, 53.1%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.95 (4H, m), 3.22 (2H, s), 3.35 (3H, s), 3.44 (4H, m), 6.53 (1H, dd, J=2.0, 6.0Hz), 7.12 (2H, m), 7.16-7.30 (3H, m), 7.36-7.60 (3H, m), 7.68 (1H, d, J=2.0Hz), 7.73 (1H, dd, J=2.4, 12Hz), 8.03 (1H, d, J=6.0Hz), 10.39 (1H, brs).

5

10

15

25

<u>(実施例130) N-{4-[6-(3, 3-ジメチルウレイド) ピリミジンー4-イルオキシ]-3-フルオロフェニル}-N'-(4-フルオロフェニル)マロナミド</u>

N-  $\{4-[6-(3,3-i) x + i) y + i y$ 

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.05 (6H, s), 3.53 (2H, s), 7.04 (2H, m), 7.17 (1H, m), 7.23 (1H, m), 7.38 (1H, brs), 7.46-7.56 (2H, m), 7.63 (1H, m), 7.70 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.35 (1H, m), 8.82 (1H, brs), 9.25 (1H, brs).

20 (実施例131) N-(4-フルオロフェニル)-N'-(3-フルオロ<math>-4-{ $6-[(ピロリジン-1-カルボニル)アミノ]ピリミジン-4-イルオキシ}$ フェニル) マロナミド

オロホスフェート(210mg)より表題化合物(68.0mg, 86.7%)を淡褐色固体として得た。

 $^1$ H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.83 (4H, m), 3.32-3.48 (4H, m), 3.49 (2H, s), 7.17 (2H, m), 7.34 (2H, m), 7.45 (1H, s), 7.63 (2H, dd, J=5,9Hz), 7.77 (1H, m), 8.39 (1H, s), 9.39 (1H, brs), 10.26 (1H, brs), 10.47 (1H, brs). (実施例132) N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'-(3-フルオロ-4-{6-[(ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリミジン-4-イルオ

5

20

25

キシ} フェニル) マロナミド

4-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)-6-[(ピロリジンー1-イル) カルボニルアミノ] ピリミジン (50mg)、N-(2,4-ジフルオロフェニル) マロニック アシド (102mg)、トリエチルアミン (0.066ml)、(1H-1,2,3-ベンゾトリアゾールー1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(210mg)より表題化合物 (74.3mg,91.4%) を淡褐色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.83 (4H, brs), 3.41 (4H, brs), 3.58 (2H, s), 7.08 (1H, m), 7.34 (3H, m), 7.46 (1H, s), 7.76 (1H, m), 7.93 (1H, m), 8.40 (1H, s), 9.40 (1H, s), 10.04 (1H, brs), 10.47 (1H, brs).

(実施例133) N-(2,4-ジフルオロフェニル)-N'- $\{4-[6-(3,3-ジメチルウレイド) ピリミジン-4-イルオキシ]-3-フルオロフェニル) マロナミド$ 

1-[4-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)ピリミジンー6-イル]-3ージメチルウレア (30mg)、N-(2,4-ジフルオロフェニル) マロニック アシド (66.5mg)、トリエチルアミン (0.043ml)、(1 H-1,2,3-ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (137mg) より表題化合物 (5.4mg,10.7%) を淡黄色固体として得た。  $^1$ H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 2.94 (6H,s), 3.58 (2H,s), 7.09 (1H,m),

7.25-7.42 (4H, m), 7.76 (1H, m), 7.92 (1H, m), 8.40 (1H, m), 9.57 (1H, brs), 10.04 (1H, brs), 10.47 (1H, brs).

(実施例134) N-(4-フルオロフェニル)-N'-[3-フルオロ<math>-4-(6 $-{[4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボニル] アミノ}$ 

5 ピリミジンー4ーイルオキシ)フェニル]マロナミド

10

15

4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) ピリミジン-4-イル] アミド (30mg)、 N-(4-フルオロフェニル) マロニック アシド (30mg)、 トリエチルアミン (0.021ml)、(1H-1,2,3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ) [トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(66mg)より表題化合物 (31.0mg,71.4%) を淡黄色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.45-1.60 (2H, m), 1.80 (4H, m), 1.96 (2H, m), 2.18-2.28 (1H, m), 2.58 (4H, m), 3.04 (2H, m), 3.53 (2H, s), 4.02 (2H, m), 7.05 (2H, m), 7.16 (1H, m), 7.20 (1H, m), 7.43 (1H, brs), 7.51 (2H, m), 7.58 (1H, s), 7.70 (1H, dd, J=2, 12Hz), 8.34 (1H, m), 8.76 (1H, brs), 9.20 (1H, brs).

(実施例135) N $-(4-\{6-[([1,4'] ビピペリジニル-1'-カルボニル) アミノ] ピリミジン<math>-4-$ イルオキシ $\}$  -3-フルオロフェニル) - N' -(4-フルオロフェニル) マロナミド

[1, 4'] ビピペリジニルー1' ーカルボキシリック アシド [6ー(2ーフルオロー4ーニトロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル] アミド (43mg)、10%パラジウム炭素 (21mg) より [1, 4'] ビピペリジニルー1' ーカルボキシリック アシド [6ー(4ーアミノー2ーフルオロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル] アミドを粗生成物として得た。これと、Nー(4ーフルオロフェニル) マロニック アシド (38mg)、トリエチルアミン (0.027m1)、(1 H-1, 2, 3ーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロ

ホスフェート(85mg)より表題化合物 (28.8mg, 50.2%) を白色固体として得た。  $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 0.89 (2H, m), 1.26 (2H, m), 1.38-1.78 (5H, m), 1.90 (2H, m), 2.44-2.62 (4H, m), 2.92 (2H, m), 3.53 (2H, s), 4.14 (2H, m), 7.05 (2H, m), 7.17 (1H, m), 7.23 (1H, m), 7.44 (1H, brs), 7.51 (2H, m), 7.60 (1H, s), 7.70 (1H, m), 8.34 (1H, brs), 8.72 (1H, brs), 9.18 (1H, brs). 
ESI-MS (m/z): 594 [M+H]<sup>+</sup>.

5

25

(実施例136) N $-(4-フルオロフェニル)-N'-[4-(2-{[4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボニル] アミノ} ピリジン-4-イルオキシ) フェニル] マロナミド$ 

10 4-(4-アミノフェノキシ) -2-{[4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-イル] カルボニルアミノ} ピリジン(30mg)、N-(4-フルオロフェニル)マロニック アシド(31mg)、トリエチルアミン(0.016ml)、(1H-1, 2, 3-ベンゾトリアゾール-1-イルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)] ホスホニウムヘキサフルオロホスフェート(69mg)より表題化合物(22.6mg, 51.3%)を白色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.50 (2H, m), 1.79 (4H, m), 1.92 (2H, m), 2.20 (1H, m), 2.56 (4H, m), 2.96 (2H, m), 3.51 (2H, m), 3.98 (2H, m), 6.58 (1H, m), 6.96-7.10 (4H, m), 7.33 (1H, m), 7.44-7.66 (5H, m), 8.04 (1H, d, J=6.0Hz), 8.98-9.18 (2H, m).

20 (実施例137) N-(4-{2-[([1,4'] ビピペリジニル-1'-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) -N'-(4-フルオロフェニル) マロナミド

ム ヘキサフルオロホスフェート(67mg)より表題化合物(37.9mg, 86.9%)を白色 固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm):0.88 (2H, m), 1.27 (2H, m), 1.35-1.75 (5H, m), 1.85 (2H, m), 2.36-2.54 (4H, m), 2.85 (2H, m), 3.44-3.54 (2H, m), 4.09 (2H, m), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 6.94-7.10 (4H, m), 7.30 (1H, m), 7.45-7.64 (5H, m), 8.04 (1H, d, J=6.0Hz), 9.01 (2H, brs).

5

25

[4-(4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-イル] カルバミックアシド フェニルエステル (60mg)、N, NージエチルーN'ーメチルプロパン-1, 3ージアミン (98.6mg) より3-[4-(4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2ーイル]ー1-(3ージエチルアミノプロピル)ー1ーメチルウレアを粗生成物として得た。この化合物 (69mg)を10%パラジウム炭素 (72mg)を用いて接触水素添加反応を行い、3-[4-(4-アミノフェノキシ) ピリジン-2ーイル]ー1ー(3ージエチルアミノプロピル)ー1ーメチルウレアを粗生成物として得た。この化合物 (63.5mg)、Nー(4ーフルオロフェニル)マロニック アシド (67mg)、トリエチルアミン (0.048ml)、(1H-1, 2, 3ーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ)[トリ(ジメチルアミノ)]ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(151mg)より表題化合物 (37.9mg, 86.9%)を白色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.06 (6H, t, J=7.2Hz), 1.78 (2H, m), 2.51 (2H, m), 2.60-2.73 (4H, m), 2.86 (3H, s), 3.38 (2H, t, J=6.4Hz), 3.48 (2H, brs), 6.55 (1H, m), 6.98 (2H, m), 7.04 (2H, m), 7.43 (1H, brs), 7.46-7.62 (4H, m), 7.71 (1H, dd, J=3.2, 5.6Hz), 8.05 (1H, d, J=5.6Hz), 9.21 (2H, brs).

(実施例139) N $-{4-[6-(3,3-ジメチルウレイド) ピリミジンー 4-イルオキシ] <math>-3-フルオロフェニル} -N'-(4-フルオロフェニル) マ$ 

#### ロナミド

5

10

15

 $N-\{4-[6-(3,3-ジメチルウレイド) ピリミジンー4ーイルオキシ]ー3-フルオロフェニル マロニック アシド (36.0mg)、4ーフルオロフェニルアミン (0.014ml)、トリエチルアミン (0.013ml)、(1H-1,2,3-ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ) [トリ (ジメチルアミノ)] ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (42.2mg) より表題化合物 (33.2mg,74.0%) を白色固体として得た$ 

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.05 (6H, s), 3.53 (2H, s), 7.04 (2H, m), 7.17 (1H, m), 7.23 (1H, m), 7.38 (1H, brs), 7.46-7.56 (2H, m), 7.63 (1H, m), 7.70 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.35 (1H, m), 8.82 (1H, brs), 9.25 (1H, brs).

(実施例140) 1-(4-{3-クロロ-4-[.3-(2-フェニルアセチル) チオウレイド] フェノキシ} ピリジン-2-イル) -3-ジエチルウレア

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.05 (6H, t, J=7.2Hz), 3.20-3.60 (4H, m), 3.84 (2H, s), 6.61 (1H, dd, J=2.0, 5.6Hz), 7.20 (1H, dd, J=2.8, 8.8Hz), 7.20-7.40 (5H, m), 7.45 (1H, d, J=2.4Hz), 7.53 (1H, s), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, d, J=5.6Hz), 8.77 (1H, s), 11.90 (1H, s), 12.37 (1H, s).

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 2.32 (3H, s), 2.40-2.45 (4H, m), 3.49-3.54 (4H, m), 3.81 (2H, s), 6.48 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.99-7.07 (2H, m), 7.20-7.60 (7H, m), 7.68 (1H, d, J=2.4Hz), 8.07 (1H, d, J=5.6Hz), 8.41 (1H, d, J=8.8Hz), 8.51 (1H, brs).

ESI-MS (m/z): 561  $[M+Na]^+$ 

25 (実施例 142)  $4-{3-000-4-[3-(2-7x=2)7セチル)チオ ウレイド] フェノキシ} -2-[(1-メチルピペリジン-4-イル)カルボニル$ 

### アミノ] ピリジン

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.50-1.90 (6H, m), 2.13 (3H, s), 2.41 (1H, m), 2.75-2.79 (2H, m), 3.85 (2H, s), 6.71 (1H, m), 7.20-7.40 (6H, m), 7.48 (1H, m), 7.74 (1H, m), 8.07 (1H, d, J=8.8Hz), 8.23 (1H, d, J=5.6Hz), 10.54 (1H, s), 11.90 (1H, brs), 12.39 (1H, brs).

(実施例143)  $4-{3-クロロ-4-[3-(2-フェニルアセチル)チオウレイド]フェノキシ}-2-(エトキシカルボニルアミノ)ピリジン$ 

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.20 (3H, t, J=7.2Hz), 3.84 (2H, s), 4.10 (2H, q, J=7.2Hz), 6.66 (1H, dd, J=2.0, 5.6Hz), 7.22 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 7.28-7.40 (5H, m), 7.44 (1H, d, J=2.0Hz), 7.48 (1H, d, J=2.4Hz), 8.08 (1H, d, J=8.8Hz), 8.18 (1H, d, J=5.6Hz), 10.23 (1H, s), 11.91 (1H, s), 12.39 (1H, s).

(実施例144)  $4-{3-メトキシ-4-[3-(2-フェニルアセチル)チ$  $オウレイド] フェノキシ<math>}$  -2-[(ピロリジン-1-イル) カルボニルアミノ]

15 <u>ピリジン</u>

5

10

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.70-1.90 (4H, m), 3.20-3.40 (4H, m), 3.75 (2H, s), 3.83 (3H, s), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 6.67 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 6.90 (1H, d, J=2.4Hz), 7.20-7.40 (6H, m), 7.49 (1H, d, J=2.4Hz), 7.95 (1H, d, J=8.8Hz), 8.09 (1H, m), 8.64 (1H, s), 9.35 (1H, s).

 20
 (実施例145)
 4ー{3ーメトキシー4ー[3ー(2ーフェニルアセチル)チ

 オウレイド] フェノキシ} ー2ー [(モルホリンー4ーイル) カルボニルアミノ]

 ピリジン

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.40-3.50 (4H, m), 3.70 (3H, s), 3.65-3.75 (4H, m), 3.77 (2H, s), 6.49 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 6.58 (1H, d, J=2.4Hz), 6.67 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 7.23 (1H, brs), 7.30-7.45 (6H, m), 7.59 (1H, brs), 7.70 (1H, brs), 8.01 (1H, d, J=6.0Hz), 8.36 (1H, d, J=8.8Hz).

(実施例147) 2- [(ジメチルアミノ) カルボニルアミノ] -4- {2-フ ルオロ-3-[2-(tert-ブチル) アセチルチオ] ウレイドフェノキシ} ピ リジン

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.04 (9H, s), 2.38 (2H, s), 2.90 (6H, s),
6.61 (1H, dd, J=2.4, 6.0Hz), 7.36-7.43 (2H, m), 7.54 (1H, m), 8.05 (1H, dd,
J=2.4, 8.8Hz), 8.13 (1H, d, J=6.0Hz), 8.94 (1H, s), 11.47 (1H, s), 12.72 (1H, s).

5

15

25

(実施例148)  $1-\{4-[3-クロロ-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド) フェノキシ] ピリジン<math>-2-イル\}-3-[3-(モルホリン-4-イル) プロピル] ウレア$ 

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.59 (2H, m), 2.27-2.36 (6H, m), 3.16 (2H, m), 3.56 (4H, m), 3.85 (2H, s), 6.56 (1H, d, J=5.6 Hz), 7.00 (1H, s), 7.21 (1H, d, J=9.2 Hz), 7.29 (1H, m), 7.35 (4H, m), 7.47 (1H, s), 8.02 (1H, m), 8.09 (2H, m), 9.17 (1H, s), 11.91 (1H, brs), 12.39 (1H, brs).

20 (実施例 149)  $1-\{4-[3-クロロ-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド) フェノキシ] ピリジン<math>-2-$ イル $\}$  -3-[3-(1-メチルピペラジン-4-イル) プロピル] ウレア

 $^{1}\text{H-NMR}$  Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.57 (2H, m), 2.13 (3H, s), 2.29 (10H, m), 3.14 (2H, m), 3.85 (2H, s), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.99 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.20 (1H, dd, J=2.8, 8.8 Hz), 7.29 (1H, m), 7.35 (4H, m), 7.47 (1H, d, J=2.8 Hz), 8.01 (1H, m), 8.09 (1H, d, J=8.8 Hz), 8.10 (1H, d, J=5.6 Hz), 9.16

(1H, s), 11.91 (1H, brs), 12.39 (1H, brs).

ESI-MS  $(m/z) : 596 [M+H]^{+}$ .

(実施例150) 1-{4-[3-クロロー4-(3-フェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジン-2-イル}-3-(3-ジエチルアミノプロピルン・コ

5 ) ウレア

10

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 0.94 (6H, t, J=7.0 Hz), 1.55 (2H, m), 2.44 (6H, m), 3.15 (2H, m), 3.85 (2H, s), 6.56 (1H, dd, J=2.4, 5.6 Hz), 6.98 (1H, d, J=2.4 Hz), 7.21 (1H, dd, J=2.8, 8.8 Hz), 7.30 (1H, m), 7.36 (4H, m), 7.47 (1H, d, J=2.8 Hz), 8.09 (3H, m), 9.19 (1H, s), 11.91 (1H, brs), 12.39 (1H, brs).

ESI-MS  $(m/z) : 569 [M+H]^+$ .

(実施例151) 3-[4-(4-{3-[2-(4-フルオロフェニル) アセ チル] チオウレイド} フェノキシ) ピリジン-2-イル] -1, 1-ジメチルウレ

¹H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.00 (6H, s), 3.71 (2H, s), 6.51 (1H, dd, J=2.0, 5.6Hz), 7.03 (2H, m), 7.06-7.24 (5H, m), 7.32 (2H, m), 7.47 (2H, m), 7.60 (1H, d, J=2.0Hz), 8.02 (1H, d, J=5.6Hz).

(実施例152) 1-(4-{3-クロロ-4-[3-(2-フェニルアセチル) チオウレイド] フェノキシ} ピリジン-2-イル) -3-エチルウレア

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.04 (3H, t, J=7.2Hz), 3.12 (2H, m), 3.82 (2H, s), 6.54 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 6.99 (1H, s), 7.18 (1H, dd, J=2.8, 8.8Hz), 7.20-7.40 (5H, m), 7.45 (1H, d, J=2.4Hz), 7.92 (1H, brs), 8.00-8.10 (2H, m), 9.13 (1H, s), 11.89 (1H, s), 12.38 (1H, s).

(実施例153) モルホリンー4 ーカルボン酸  $\{4-[3-メチルー4-(3-25)]$  ーフェニルアセチルウレイド) フェノキシ] ピリジンー2 ーイル $\{3-1\}$  アミド  $\{4-[3-x]\}$  「H-NMR Spectrum (DMSO- $\{4\}\}$   $\{5\}$  (ppm): 2.22 (3H, s), 3.41 (4H, m), 3.55 (4H, m),

3. 75 (2H, s), 6. 56 (1H, dd, J=2.4, 5.4 Hz), 7. 00 (1H, d, J=8.4 Hz), 7. 07 (1H, d, J=2.4 Hz), 7. 27-7. 37 (5H, m), 8. 01 (1H, d, J=9.2 Hz), 8. 10 (1H, d, J=5.4 Hz), 9. 23 (1H, s), 10. 48 (1H, s), 11. 05 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 512  $[M+Na]^{+}$ .

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm) : 0.93 (6H, t, J=7.2 Hz), 1.53 (2H, m), 2.06 (3H, s), 2.38 (2H, m), 2.43 (4H, q, J=7.2 Hz), 3.13 (2H, m), 3.73 (2H, s), 6.44 (1H, dd, J=2.0, 5.6 Hz), 6.78 (1H, d, J=2.0 Hz), 7.04 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.24-7.37 (5H, m), 7.46 (1H, dd, J=2.8, 8.8 Hz), 7.51 (1H, d, J=2.8 Hz), 8.02 (1H, d, J=5.6 Hz), 8.11 (1H, brs), 9.07 (1H, s), 10.50 (1H, s), 10.97 (1H, s).

ESI-MS (m/z) : 533  $[M+H]^+$ .

10

20

15 (実施例155) N-(4-7)ルオロフェニル)-N'- $(4-{[2-(ジメ チルアミノ) カルボニルアミノ] ピリジン<math>-4$ -イルオキシ $}$ フェニル)-ジフルオロマロナミド

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.94 (6H, s), 6.90 (1H, m), 7.11 (1H, m), 7.20-7.31 (4H, m), 7.72-7.76 (2H, m), 7.86-7.89 (2H, m), 8.20 (1H, m), 11.05 (1H, s), 11.14 (1H, s).

ESI Mass: 488 [M+1]+

(実施例156) N $-(3-7ルオロ-4-{2-[(ジメチルアミノ) カルボニルアミノ] ピリジン<math>-4-7$ ルオキシ} フェニル) -N -(2-7)エニルエチル) オキザラミド

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.91 (2H, t, J=7.2Hz), 3.01 (6H, s), 3.65 (2H, q, J=7.2Hz), 6.54 (1H, m), 7.10-7.40 (8H, m), 7.59 (1H, br), 7.65 (1H,

s), 7.77 (1H, m), 8.05 (1H, d, J=5.6Hz), 9.34 (1H, brs).

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.96 (2H, quint, J=7.2Hz), 2.71 (2H, t, J=7.2Hz), 3.01 (6H, s), 3.42 (2H, q, J=7.2Hz), 6.54 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.10-7.40 (8H, m), 7.53 (1H, m), 7.66 (1H, d, J=2.4Hz), 7.78 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.05 (1H, d, J=5.6Hz), 9.32 (1H, s).

(実施例158) N-(4-7)ルオロフェニル)-N,  $-(4-\{[2-(ピロ リジン-1-4) + 10) + 10$  -(4-7) アミノ-(4-7) ピリジン-(4-7) ポロメチルフェニル) マロナミド

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1.88 (4H, m), 3.37 (4H, m), 3.49 (2H, s), 6.46 (1H, d, J=5.4 Hz), 6.94 (2H, m), 7.10 (1H, m), 7.20 (1H, m), 7.29 (1H, s), 7.43 (2H, dd, J=4.8, 8.0 Hz), 7.64 (1H, s), 7.97 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.99 (1H, d, J=5.4 Hz), 8.81 (1H, s), 9.21 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 546  $[M+H]^+$ , 568  $[M+Na]^+$ .

15

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 0.78 (4H, m), 1.23 (1H, m), 3.56 (2H, s), 6.73 (1H, d, J=5.4 Hz), 7.16 (2H, m), 7.49-7.63 (4H, m), 7.68 (1H, s), 7.76 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.22 (1H, d, J=5.4 Hz), 10.03 (1H, s), 10.27 (1H, s), 10.90 (1H, s).

ESI-MS (m/z): 517  $[M+H]^+$ , 539  $[M+Na]^+$ .

25 (実施例160) N $-\{2-クロロ-4-[2-(3-シクロプロピルウレイド)]$  (アリジン-4-イルオキシ) フェニル $\}$  -N -(4-フルオロフェニル) マロ

### ナミド

5

20

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (DMSO- $d_{6}$ )  $\delta$  (ppm): 0.40-0.42 (2H, m), 0.61-0.64 (2H, m), 2.53-2.56 (1H, m), 3.62 (2H, m), 6.57 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.01 (1H, m), 7.14-7.20 (3H, m), 7.43 (1H, d, J=2.4Hz), 7.61-7.64 (3H, m), 8.01 (1H, d, J=9.2Hz), 8.08 (1H, d, J=5.6Hz), 9.03 (1H, s), 10.06 (1H, s), 10.30 (1H, s). (実施例161) N- (2-クロロー4-{2-[(1-メチルピペリジンー4-カルボニル) アミノ] ピリジンー4ーイルオキシ} フェニル) アミノ] ピリジンー4ーイルオキシ} フェニル) ーN'ー (4ーフルオロフェニル) マロナミド

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.48-1.62 (2H, m), 1.68 (2H, m), 1.80 (2H, m), 2.12 (3H, s), 2.39 (1H, m), 2.58 (1H, m), 2.76 (2H, m), 3.78 (1H, m), 6.71 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.13-7.23 (3H, m), 7.43 (1H, m), 7.55-7.72 (3H, m), 7.96 (1H, m), 8.15 (1H, d, J=5.6Hz), 9.71 (1H, d, J=12Hz), 10.32 (1H, brs), 10.52 (1H, s).

(実施例162)  $N-シクロプロピル-N'-(3-フルオロ-4-{2-[($  $ピロリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} フェニル) マロナミド$ 

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 0.42 (2H, m), 0.63 (2H, m), 1.80 (4H, m), 2.65 (1H, m), 3.21 (2H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 6.59 (1H, dd, J=2.4, 5.6Hz), 7.33 (2H, m), 7.46 (1H, d, J=2.4Hz), 7.81 (1H, dd, J=2.4, 13Hz), 8.10 (1H, d, J=5.6Hz), 8.18 (1H, d, J=4.0Hz), 8.69 (1H, s), 10.41 (1H, brs).

(実施例163)  $N-\{4-[6-(3,3-ジメチルウレイド) ピリミジンー4-イルオキシ] -3-フルオロフェニル<math>\}-N$  -メチルーN -フェニルマロナミド

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3.06 (6H, s), 3.22 (2H, s), 3.35 (3H, s), 7.10-7.30 (4H, m), 7.32 (1H, brs), 7.38-7.45 (1H, m), 7.45-7.52 (2H, m), 7.64 (1H, s), 7.73 (1H, dd, J=2.4, 12.0Hz), 8.35 (1H, m), 10.40 (1H, brs).

(実施例164) N-(3-フルオロ-4-{6-[(ピロリジン-1-カルボニル)アミノ]ピリミジン-4-イルオキシ}フェニル)ーN'ーメチルーN'ーフェニルマロナミド

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO- $d_6$ )  $\delta$  (ppm): 1.83 (4H, brs), 3.21 (5H, brs), 3.25-3.55 (4H, m), 7.10-7.55 (8H, m), 7.68 (1H, m), 8.39 (1H, brs), 9.39 (1H, brs), 10.19 (1H, brs).

5

15

20

25

(実施例165) N-(4-フルオロフェニル)-N'-(4-{2-[(ピロ リジン-1-イル) カルボニルアミノ]ピリジン-4-イルアミノ}フェニル)マロナミド

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1.70-1.90 (4H, m), 3.20-3.40 (4H, m), 3.45 (2H, s), 6.47 (1H, m), 7.00-7.20 (4H, m), 7.40-7.70 (5H, m), 7.83 (1H, d, J=6.0Hz), 8.16 (1H, s), 8.63 (1H, s), 10.13 (1H, s), 10.23 (1H, s).

(実施例166)  $1-\{6-[2-フルオロ-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド) フェノキシ] ピリミジン-4-イル<math>\}$  -3-(1-メチルピペリジン-4-イル) ウレア

[6-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ) ピリミジンー4ーイル] カルバミック アシド フェニルエステル (190mg) をN, Nージメチルホルムアミド (2m1) に溶解させた後、4-アミノー1-メチルピペリジン (176mg) -N, Nージメチルホルムアミド (3m1) を加え、4 時間攪拌した。反応液を酢酸エチル (30m1) と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (20m1) で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウ

ム水溶液 (20m1)、水 (20m1)、飽和食塩水 (20m1) で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去して、 $1-[6-(2-7)\nu + 2-4-4)\nu + 2-4-4\nu]$  (200mg) ウレア (200mg)

- )を粗精製物として得た。この粗精製物(200mg)をメタノール(5ml)ーテトラヒ ドロフラン(5ml)に溶解させた後、窒素雰囲気下に 10%パラジウム炭素(109mg
- )を加えた。系内を水素置換して一晩攪拌後、系内を窒素置換した。触媒をろ過後

、エタノールで洗浄した。ろ液を減圧濃縮後、得られた残渣にジエチルエーテル(2.5m1) -ヘキサン(5.0m1)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより、1-[6-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ) ピリミジンー4-イル] <math>-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレア(183mg)を粗精製物として得た。

5

10

15

20

25

窒素雰囲気下、2-フェニルアセチル クロリド(36.6mg)にチオシアン酸カリウム (53.8mg) とアセトニトリル (3m1) を加え、60  $^{\circ}$  にて 2 時間攪拌した。反応液を室温まで放冷した後、反応液に酢酸エチル (20m1) と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (20m1) を加え 30 分間攪拌した。この溶液を分配した後、分取した有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (20m1)、水 (20m1)、飽和食塩水 (20m1) で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去してフェニルアセチルイソチオシアネートを黄色油状物として得た。

1-[6-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)ピリミジンー4ーイル]-3-(1-メチルピペリジンー4ーイル)ウレア (50mg)をエタノール(1ml)に溶解させた後、D-10-カンファースルホン酸(64.6mg)を加え5分間攪拌した。ここにフェニルアセチルイソチオシアネート-トルエン(1.5ml)溶液を加え4時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(30ml)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)を加えて分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20ml)、水(20ml)、飽和食塩水(20ml)にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH,溶出液;酢酸エチル)により精製後、目的物画分を濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル(0.5ml)ーヘキサン(2.0ml)を加えて懸濁させた。固体をろ取し、通気乾燥することにより、表題化合物(13.5mg, 18.1%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm):1.40-1.62 (2H, m), 1.95-2.10 (2H, m), 2.20 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.74 (2H, m), 3.76 (2H, s), 3.80 (1H, m), 6.27 (1H, s), 7.20 (1H, m), 7.25-7.52 (6H, m), 7.86 (1H, dd, J=2.4, 11.6Hz), 7.93 (1H, brs), 8.38

(1H, s), 8.73 (1H, brs), 8.96 (1H, m), 12.47 (1H, s).

ESI-MS  $(m/z) : 538 [M+H]^{+}$ .

5

10

15

20

25

製造例29に記載の化合物は、以下の方法でも合成できる。

(製造例29) 3-[4-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)ピリジンー2-イル]-1-メチルー1-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレア

(3-7)ル (3-7) (

ESI-MS  $(m/z): 374 [M+H]^+$ .

(製造例29-1) 4-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ)ピリジン-2 -カルボキシリック アシド メチルエステル 二塩酸塩

4-クロロピリジン-2-カルボキシリック アシド メチルエステル(30g)と2-フルオロ-4-ニトロフェノール(41.2g)をクロロベンゼン(24m1)に溶解させ、これを窒素雰囲気下120で4時間攪拌した。反応液を室温に戻した後、メタノール(100m1)を加え、30分間攪拌した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣を酢酸エチル(300m1)と1N水酸化ナトリウム水溶液(150m1)で分配した。分取した有機層を1N水酸化ナトリウム水溶液(10m1)、飽和食塩水(150m1)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去後、得られた残渣にエタノール(200m1)を加え、30分間攪拌した。固体をろ取した後、得られたろ液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(2m1)に、2m10~2m1

せることにより4-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) ピリジン-2-カルボキシリック アシド メチルエステル (20.0g、40.0%) を淡褐色固体として得た。

上記精製物(9.90g)をメタノール(340m1)とテトラヒドロフラン(340m1)に溶解させた後、窒素雰囲気攪拌下、20%水酸化パラジウム炭素(2.4g)を加え、反応系内を水素置換し、16時間攪拌した。反応系内を窒素置換した後、触媒をろ別し、メタノールで洗浄した。ろ液に4N塩酸ー酢酸エチル(4.18m1)を加えた後、減圧濃縮することにより粗生成物の表題化合物(11.5g)を淡黄色固体として得た。

10 ESI-MS (m/z): 263 [M+H] +

5

15

20

25

(製造例29-2) 4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-カルボキシリック アシド メチルエステル

4-(4-アミノー2-フルオロフェノキシ)ピリジンー2-カルボキシリックアシド メチルエステル(11.5g)をアセトン(340m1)と水(170m1)に溶解させた。その後、反応液に炭酸水素ナトリウム(17.3g)を加え、氷水浴冷却下、ベンジル クロロホルメート(9.79m1)を加え、15分間攪拌した。反応液を室温まで昇温した後、2時間攪拌した。反応液に氷水浴冷却下、ベンジル クロロホルメート(2.45m1)をさらに加え、18時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、得られた残渣に酢酸エチル(500m1)と飽和食塩水(200m1)を加えて分配した。分取した有機層を水(100m1)、飽和食塩水(200m1)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、得られた固体に酢酸エチル(50m1)とヘキサン(30m1)を加え、懸濁させた。固体をろ取した後、通気乾燥することにより表題化合物(9.6g、70.6%)を淡黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$  Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3. 95-4. 10 (3H, m), 5. 23 (2H, m), 6. 84 (1H, m), 7. 00 (1H, m)

), 7. 11 (2H, m), 7. 34-7. 50 (5H, m), 7. 56 (1H, m), 7. 62 (1H, m), 8. 59 (1H, m).

(製造例29-3) 4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-カルボキシリック アシド

4 ー (4 ーベンジルオキシカルボニルアミノー2 ーフルオロフェノキシ)ピリジンー2 ーカルボキシリック アシド メチルエステル (10.7g)をメタノール(450m1)、N, Nージメチルホルムアミド (150m1) に溶解させた後、水(75m1)と水酸化リチウム (1.36g)を加え、室温で1時間攪拌した。1 N塩酸 (100m1)を加えた後、反応液を減圧濃縮し、酢酸エチル (500m1)を加えて分配後、析出した固体をろ取した。得られた固体を水とヘキサンで洗浄した後、通気乾燥した。ここで得られたろ液の有機層を水 (100m1×2)、飽和食塩水 (200m1)で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、得られた固体を水とヘキサンで洗浄し、通気乾燥した。この固体を先に得られた固体と合わせ、60℃で一晩乾燥することにより、表題化合物 (9.

15 53g、92.3%)を白色粉末として得た。

25

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3. 32 (1H, brs), 5. 19 (2H, s), 7. 21 (1H, m), 7. 25-7. 58 (8H, m), 7. 64 (1H, d, J=12. 8Hz), 8. 59 (1H, d, J=5. 6Hz), 10. 18 (1H, brs).

20 <u>(製造例29-4) [4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノー2-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-イル]カルバミックアシド tertーブチルエス</u>テル

4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノー2-フルオロフェノキシ) ピリジン <math>-2-カルボキシリック アシド (500mg) を tert-ブチルアルコール (5m1) に溶解させた後、窒素雰囲気下に室温でトリエチルアミン <math>(0.457m1)、ジフェニルホスホリル アジド (0.310m1) を加え、1.5時間攪拌

した。反応液を30℃まで昇温させ1時間攪拌した後、40℃で45分間攪拌した。その後、反応液を50℃まで昇温させ30分間攪拌した後、反応液を60℃まで昇温させ30分間攪拌した。反応液を70℃まで昇温させ30分間攪拌した後、80℃で30分間攪拌した。反応液を90℃まで昇温させ1.5時間攪拌した後、反応液を室温まで冷却し15時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(50 m 1)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(30 m 1)で分配した。有機層を水(30 m 1)、飽和食塩水(30 m 1)で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=3:2)により精製した。目的物画分を減圧濃縮した後、得られた残渣にジエチルエーテル(3 m 1)とへキサン(3 m 1)を加えて懸濁させた。固体をろ取した後、通気乾燥することにより、表題化合物(277 m 2 m 2 6.6%)を淡黄色固体として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 49(9H, s), 5. 22(2H, s), 6. 46(1H, dd, J=2. 0, 6. 0Hz), 6. 77 (1H, brs), 6. 99-7. 14 (2H, m), 7. 28-7. 48 (7H, m), 7. 52 (1H, m), 8. 06 (1H, d, J=6. 0Hz). ESI-MS (m/z): 476 [M+Na] +.

(製造例29-5) [4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-3-フル オロフェニル] カルバミック アシド ベンジルエステル

た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液; へプタン: 酢酸エチル=1:2) により精製した後、目的物画分を減圧濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル (4 m l) とヘキサン (6 m l) を加えて析出している固体を懸濁させた。固体をろ取した後、通気乾燥することにより、表題化合物 (46.6 mg, 11.7%) を淡黄色粉末として得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 3. 35 (2H, brs), 5. 19(2H, m), 6. 14 (1H, brs), 6. 69 (1H, m), 7. 30-7. 52 (6H, m), 7. 66 (1H, m), 7. 83 (1H, m), 7. 97 (1H, m), 10. 24 (1H, brs).

(製造例29-6) (3-フルオロー4-{2-[3-メチルー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)ウレイド]ピリジン-4-イルオキシ}フェニル)カルバミック アシド ベンジルエステル

[4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ)-3-フルオロフェニル] カルバミック アシド ベンジルエステル (41mg)を窒素雰囲気下、N, Nージメチルホルムアミド (2m1)に溶解後、氷水浴冷却攪拌下にトリエチルアミン (0.0485m1)とクロロギ酸フェニル (0.0545m1)を加えた。反応液を室温に戻し、30分間攪拌した。反応液にメチルー (1ーメチルピペリジンー4ーイル)アミン (0.0675m1)を加え、20時間攪拌した。反応液を酢酸エチル (30m1)と飽和塩化アンモニウム水溶液 (20m1)で分配した。分取した有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液 (20m1)、水 (20m1)、飽和食塩水 (20m1)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=2:3~1:5)により精製した。目的物画分を減圧濃縮することにより表題化合物 (38.7mg、65.7%)を無色油状物として得た。

ESI-MS (neg.) (m/z): 506  $[M-H]^{-}$ .

製造例118に記載の化合物は、以下の方法でも合成できる。

5

10

15

20

25

(製造例118) 4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-カルボン酸

エチル 4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-カルボキシレート(7.51g)をエタノール(100ml)、水(20ml)に懸濁させ、室温で水酸化リチウム(657mg)を加えた。反応液を蒸温で1時間攪拌した。反応液を氷冷下で攪拌し、ここに1N塩酸(60ml)を加えた。5分間攪拌後、反応液を濃縮した。濃縮後、反応液中に析出した結晶をろ取し、この結晶を水で洗浄した。結晶を酢酸エチルーテトラヒドロフランに溶解し、これを無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥後の溶液を減圧濃縮した。得られた沈殿をヘキサンに懸濁させて、これをろ取した。この固体を乾燥し、淡黄色固体として表題化合物(5.04g,72.0%)を得た。

(製造例118-1) エチル 4ークロロピリジン-2-カルボキシレート

4-クロロピリジン-2-カルボキシリック アシド(39.4g)と塩化チオニル(64m1)の混合物を窒素雰囲気下100℃で6時間加熱攪拌した。反応液を室温まで冷却した。これを減圧濃縮し、トルエンで共沸した。氷冷攪拌しているエタノールにこの残渣を少しずつ加えた。反応液を室温で25.5時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した。残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、これを酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥後の有機層を減圧濃縮し、褐色油状物として表題化合物(38.8g、83.6%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 46 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 50 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 49 (1H, d, J=2. 0, 5. 2Hz), 8. 15 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 67 (1H, d, J=5. 2Hz).

(製造例118-2) エチル 4-(3-フルオロ-4-ニトロフェノキシ)ピ

## リジンー2-カルボキシレート

5

10

15

20

25

エチル 4ークロロピリジンー2ーカルボキシレート(19.4g)に3ーフルオロー4ーニトロフェノール(24.7g)、クロロベンゼン(7.0m1)を加え、これを窒素雰囲気下120℃で4時間加熱攪拌した。反応液を室温まで冷却した。ここに酢酸エチル(400m1)、飽和炭酸ナトリウム水溶液(400m1)を加え、これを室温で27時間攪拌した。攪拌を止め、水層を分離した。有機層に再び飽和炭酸ナトリウム水溶液を加え、これを室温で2日間攪拌した。攪拌を止め、水層を分離した。水層を酢酸エチル(300m1)で抽出した。有機層を合わせ、これを飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、これを減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=2:1~1:1~酢酸エチル)で精製した。目的物画分を濃縮し、褐色油状物として表題化合物(12.9g、40.2%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1. 45 (3H, t , J=7. 2Hz), 4. 49 (2H, q, J=7. 2Hz), 6. 97-7. 01 (2H, m), 7. 16 (1H, dd, J=2. 4, 5. 6Hz), 7. 79 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 20 (1H, m), 8. 76 (1H, d, J=5. 6Hz).

 $ESI-MS(m/z):329[M+Na]^{+}$ .

<u>(製造例118-3) エチル 4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3</u> -フルオロフェノキシ) ピリジン-2-カルボキシレート

エチル 4-(3-7)ルオロー4-2トロフェノキシ)ピリジンー2-3ルボキシレート (8.56g) のエタノール (150m1) 溶液に20%水酸化パラジウム炭素 (1.0g) を入れ、水素雰囲気下室温で反応液を9.5時間攪拌した。触媒をろ別した。ろ液に4N塩酸一酢酸エチル溶液(14m1)を加え、これを濃縮した。乾固する前に濃縮を止めた。これに水(75m1)、アセトン(150m1)、炭酸水素ナトリウム(11.8g)を加えた。これを氷冷下で攪拌し、ベンジル

オキシカルボニル クロリド(6.00ml)を加えた。反応液を室温で4時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。これを減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:1~1:2~酢酸エチル)で精製した。目的物画分を減圧濃縮した。得られた固体にヘキサンを加え、固体を懸濁させた。しばらく静置した後、上清をピペットで取り除いた。この残渣を乾燥して、淡黄色固体として表題化合物(7.51g,65.4%)を得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 43 (3H, m), 4. 45-4. 52 (2H, m), 5. 24 (2H, s), 6. 87-6. 92 (2H, m), 6. 99 (1H, dd, J=2. 4, 5. 6Hz), 7. 35-7. 45 (6H, m), 7. 65 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 19 (1H, m), 8. 60 (1H, d, J=5. 6Hz).

製造例119-1に記載の化合物は、以下の方法でも合成できる。

5

20

25

(製造例119-1) ベンジル [4-(2-アミノピリジン-4-イルオキシ) -2-フルオロフェニル] カルバメート

4 N塩酸一酢酸エチル溶液(120m1)氷浴上で冷却した。ここに攪拌下、tert = 10 に 10 に

(製造例119-3) tert-ブチル [4-(4-ベンジルオキシカルボニ ルアミノ-3-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-イル]カルバメート

4-(4-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-フルオロフェノキシ)ピリジン-2-カルボキシリック アシド (5.04g) の <math>tert-ブタノール (50m1) 懸濁液に、室温で、トリエチルアミン (4.6m1)を加えて攪拌した。ここに室温でジフェニルホスホリル アジド (3.13m1)を加え、窒素雰囲気下室温で30分間攪拌した。その後、90℃で30分、100℃で4時間加熱攪拌した。反応液を室温まで冷却した。ここに、酢酸エチル (25m1)を加え、氷冷下、反応液を30分間攪拌した。析出した結晶をろ取し、これをジエチルエーテルで洗浄した。これを室温で1時間通気乾燥し、無色結晶として表題化合物(3.92g、65.5%)を得た。

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm): 1. 42 (9H , s), 5. 17 (2H, s), 6. 62 (1H, dd, J=2. 4, 5. 6Hz) , 7. 01 (1H, dd, J=2. 2, 8. 8Hz), 7. 21 (1H, dd, J=2. 2, 11. 2Hz), 7. 35-7. 42 (6H, m), 7. 70 (1H, m), 8. 14 (1H, d, J=5. 6Hz), 9. 53 (1H, s), 9. 83 (1H, s).

(実施例167) 4-(アゼチジン-1-イル) ピペリジン $-1-カルボキシリック アシド <math>\{6-[2-フルオロ-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド) フェノキシ]$  ピリミジン $-4-イル\}$  アミド

窒素雰囲気下、4-(アゼチジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) ピリミジン-4-イル] アミド  $(40\,\mathrm{mg})$  をエタノール  $(1\,\mathrm{m}\,1)$  に溶解させた後、 $D-10-カンファースルホン酸(<math>22.3\,\mathrm{mg}$ )を加え5分間攪拌した。ここにフェニルアセチルイソチオシアネート( $34.1\,\mathrm{mg}$ ) $-アセトニトリル(<math>0.5\,\mathrm{m}\,1\times3$ )を加え、 $30\,\mathrm{分間攪拌した}$ 。反応液に酢酸エチル( $30\,\mathrm{m}\,1$ )、飽和炭酸水素ナトリウム水

溶液(20m1)を加えて分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20m1)、水(20m1)、飽和食塩水(20m1)にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル)により精製した後、目的物画分を減圧濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル(1.5m1)とヘキサン(1.5m1)を加えて懸濁させた。固体をろ取した後、通気乾燥することにより、表題化合物(33.5mg,61.8%)を白色粉末として得た。 $^1$ H-NMR Spectrum(CDCl $_3$ )δ(ppm):1.22-1.50(2H, m), 1.74(2H, m), 2.07(2H, m), 2.25(1H, 2m), 3.11(2m), 3.20(2m), 3m, 3

ESI-MS (m/z): 564  $[M+H]^+$ .

5

10

20

25

 (製造例167-1)
 4-(アゼチジン-1-イル)-1-ベンジルピペリジン

 二塩酸塩

アゼチジン塩酸塩(2.35g)のテトラヒドロフラン(60m1)懸濁液にトリエチルアミン(3.51m1)を加えた。ここに1-ベンジルー4-ピペリドン(3.71m1)、酢酸(2.29m1)を加え、氷冷浴上で攪拌した。ここに、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(6.36g)、ジクロロエタン(60m1)を加え、室温で3.3時間攪拌した。反応液に、発泡が収まるまで炭酸ナトリウムを加え、その後、水(50m1)、酢酸エチル(300m1)、飽和食塩水(50m1)を加えて分配した。水層を酢酸エチル(200m1)で抽出した。有機層を集め,飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥後の有機層を減圧濃縮し、淡褐色油状物を得た。これをジエチルエーテル(20m1)ーへキサン(20m1)に溶解し、4N塩酸-酢酸エチル溶液(11m1

)を加えた。析出した固体をろ取、ヘキサンで洗浄した。これを通気乾燥し、白色 固体として表題化合物の粗生成物(6.55g、定量的)を得た。

ESI-MS  $(m/z): 231 [M+H]^+$ .

5

10

15

20

25

(製造例167-2) 4-(アゼチジン-1-イル)ピペリジン 二塩酸塩

4-(アゼチジン-1-イル)-1-ベンジルピペリジン 二塩酸塩の粗生成物(6.55g)の2-プロパノール(<math>50m1)一水(50m1)溶液に10%パラジウム炭素(600mg)を加え、水素雰囲気下室温で23時間攪拌した。触媒を る別、<math>2-プロパノールで洗浄し、ろ液を濃縮した。残渣にエタノール(<math>10m1)ーへキサン(50m1)を加えて沈殿を懸濁させた。これをろ取し、10m1の エタノールで洗浄した。ろ取した沈殿を通気乾燥し、白色粉末として表題化合物(4.26g)を得た。

 $^{1}H-NMR$  Spectrum (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  (ppm): 1. 70-1. 80 (2H, m), 2. 25 (2H, m), 2. 49 (2H, m), 2. 86-3. 12 (2H, m), 3. 55 (2H, m), 3. 60 (1H, m), 4. 22 (4H, m).

 $ESI-MS (m/z):141 [M+H]^{+}$ .

(製造例167-3) 4-(アゼチジン-1-イル)ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ)ピリミジン-4-イル]アミド

6-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ)ピリミジンー4-イルアミン(200mg)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に、室温でトリエチルアミン(0.278ml)、クロロギ酸フェニル(0.176ml)を加え、室温で15分間 攪拌した。反応液を酢酸エチル(60ml)、水(50ml)で分配した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣にN,Nージメチルホルムアミド(3.0ml)、トリエチルアミン(1.0ml)、4-(アゼチジンー1ーイル)ピペリジン二塩酸塩(681mg)を加え、室温で10時間攪拌した。反応

液を1 N水酸化ナトリウム水溶液(50m1)、酢酸エチル(100m1)に分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥後の有機層を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji S i1ysia NH、溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製した。目的物画分を濃縮し、淡黄色固体として表題化合物の粗精製物(364mg)を得た。

ESI-MS  $(m/z): 417 [M+H]^+$ .

<u>(製造例167-4) 4-(アゼチジン-1-イル)ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ)ピリミジン-</u>

10 <u>4ーイル] アミド</u>

5

15

20

4-(アゼチジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド (6-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ) ピリミジン-4-イル) アミド (36-4mg) のメタノール溶液 <math>(20m1) に、10%パラジウム炭素 (85mg) を加え、水素雰囲気下室温で12時間攪拌した。触媒をろ別し、ろ液を減圧濃縮した。得られた固体を酢酸エチルに懸濁させ、これをジエチルエーテルで希釈した。固体をろ取、ジエチルエーテルで洗浄した。これを通気乾燥し、白色粉末として表題化合物 (160mg) を得た。

 $^{1}H-NMR$  Spectrum (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 09 (2H, m), 1. 57 (2H, m), 1. 90 (2H, m), 2. 15 (1H, m), 3. 05 (6H, m), 3. 79 (2H, m), 5. 38 (2H, m), 6. 37 (1H, dd, J=2. 4, 8. 2Hz), 6. 46 (1H, dd, J=2. 4, 13. 2Hz), 6. 93 (1H, m), 7. 22 (1H, d, J=1. 0Hz), 8. 37 (1H, d, J=1. 0Hz), 9. 71 (1H, m).

ESI-MS  $(m/z):387[M+H]^+$ .

(実施例168)4-(アゼチジン-1-イル)ピペリジン-1-カルボキシリック アシド {4-[3-フルオロ-4-(3-フェニルアセチルチオウレイド

# <u>) フェノキシ] ピリジンー2ーイル} アミド</u>

5

10

15

20

ベンジル [4-(2-{[4-(アゼチジン-1-イル)ピペリジン-1-カル ボニル] アミノ} ピリジンー4ーイルオキシ) ー2ーフルオロフェニル] カルバメ ート(128mg)のテトラヒドロフラン溶液(10m1)に、10%パラジウム 炭素(26.2mg)を加え、水素雰囲気下室温で16時間攪拌した。触媒をろ別 、テトラヒドロフラン(4m1)で洗浄した。このうちの7m1を乾固直前まで濃 縮した。この残渣のエタノール(3.0ml)溶液に、室温で2-フェニルアセチ ルイソチオシアネート(32.8mg)のトルエン(3.0m1)溶液を加え、室 温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(60m1)、飽和炭酸水素ナトリウム 水溶液(30m1)に分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。有機層を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー (Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル~酢酸エチル:メタノ・ ール=20:1)で精製した。目的物画分を濃縮した。残渣をLC-MSにて精製 した。目的物画分を濃縮後、これを飽和炭酸水素ナトリウム水溶液一酢酸エチルに 分配した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた固体に ヘキサンを加え、これを懸濁させた。これをろ取、ヘキサンで洗浄した。これを通 気乾燥し、白色粉末として表題化合物 (8.9mg、12.9%) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CD<sub>3</sub>OD) δ (ppm): 1. 16 (2H, m), 1. 80 (2H, m), 2. 11 (2H, m), 2. 37 (1H, m), 2. 91 (2H, m), 3. 30 (4H, m), 3. 76 (2H, s), 4. 09 (2H, m), 6. 64 (1H, dd, J=2. 4, 6. 0Hz), 6. 97 (1H, m), 7. 05 (1H, dd, J=2. 4, 10. 8Hz), 7. 26-7. 35 (6H, m), 7. 49 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 11 (1H, d, J=6. 0Hz), 8. 27 (1H, m).

ESI-MS(m/z):563 [M+H] +, 585 [M+Na] +.
(製造例168-1) ベンジル (4-{2-[(4-アゼチジン-1-イルピ

ペリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} -2-フルオロフェニル) カルバメート

ESI-MS  $(m/z):520 [M+H]^+$ .

5

10

25

(実施例169) 4ージメチルアミノピペリジンー1ーカルボキシリック アシド {4ー[3ーフルオロー4ー(3ーフェニルアセチルチオウレイド)フェノキシ]ピリジン-2ーイル}アミド

ベンジル (4-{2-[(4-ジメチルアミノピペリジン-1-カルボニル)ア

ミノ] ピリジンー4ーイルオキシ} -2-フルオロフェニル) カルバメート(10 1 mg) のテトラヒドロフラン溶液(10m1)に、10%パラジウム炭素(21 . 2mg)を加え、水素雰囲気下室温で16時間攪拌した。触媒をろ別、テトラヒ ドロフラン(4m1)で洗浄し、4-ジメチルアミノピペリジン-1-カルボキシ リック アシド [4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ) ピリジンー2-イル] アミドのテトラヒドロフラン溶液 (14m1) を得た。このうちの7m1を 乾固直前まで濃縮した。この残渣のエタノール(3.0m1)溶液に、室温で2-フェニルアセチル イソチオシアネート(26.4mg)のトルエン(3.0m1 )溶液を加え、室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチル(60m1)、飽和炭 酸水素ナトリウム水溶液(30m1)に分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。有機層を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル~酢 酸エチル:メタノール=20:1)で精製した。得られた固体をヘキサンに懸濁さ せてろ取した。これをヘキサンで洗浄した。これをLC-MS(溶出液;アセトニ トリルー水ートリフルオロ酢酸系)にて精製した。目的物画分を濃縮後、残渣を飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液一酢酸エチルに分配した。有機層を無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。有機層を濃縮し、白色粉末として表題化合物(8.4mg)を得た

5

10

15

20

25

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CD<sub>3</sub>OD) δ (ppm): 1. 37-1. 47 (2H, m), 1. 92 (2H, m), 2. 31 (6H, s), 2. 47 (1H, m), 2. 88 (2H, m), 3. 76 (2H, s), 4. 20 (2H, m), 6. 40 (1H, dd, J=2. 4, 6. 0Hz), 6. 97 (1H, m), 7. 04 (1H, dd, J=2. 6, 11. 0Hz), 7. 26-7. 36 (6H, m), 7. 49 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 11 (1H, d, J=6. 0Hz), 8. 27 (1H, m).

 $ESI-MS (m/z):551 [M+H]^+, 573 [M+Na]^+.$ 

(製造例169-1) 4ージメチルアミノー1ーベンジルピペリジン 二塩酸塩ジメチルアミン 塩酸塩 (11.0g) のジクロロエタン (300m1) 懸濁液に1-ベンジル-4-ピペリドン (20m1)、酢酸 (6.15m1) を加え、氷冷浴上で攪拌した。ここに、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム (34.3g) を加え、氷浴上20分間攪拌した後、室温で5.5時間攪拌した。反応液に水(200m1)を加えた。さらにここに炭酸ナトリウムを水層が弱アルカリ性となるまで加えて、室温で10分間攪拌した。これを分配し、水層を酢酸エチルで抽出した。集めた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥後の有機層を減圧濃縮した。残渣にジエチルエーテル (100m1)、4 N塩酸一酢酸エチル溶液(59.5m1)を加えた。これをジエチルエーテル(50m1)、ヘキサン(50m1)で希釈後、固体をろ取した。ろ取した固体をジエチルエーテルで洗浄した。これを通気乾燥し、淡褐色固体として表題化合物の粗生成物(30.0g)を得た。ESI-MS  $(m/z):219[M+H]^+$ .

(製造例169-2) 4-ジメチルアミノピペリジン 二塩酸塩

5

10

25

4-ジメチルアミノー1-ベンジルピペリジン 二塩酸塩粗生成物(30.0g)の2-プロパノール(300m1)ー水(300m1)溶液に10%パラジウム炭素(2.0g)を加え、水素雰囲気下室温で22時間攪拌した。触媒をろ別し、2-プロパノールで洗浄した。ろ液を濃縮した。得られた結晶をエタノール(50m1)に懸濁させた。これをジエチルエーテル(50m1)で希釈した。結晶をろ取し、これをメタノール(10m1)で洗浄した。これを通気乾燥し、無色結晶として表題化合物(16.4g)を得た。

 $^{1}H-NMR$  Spectrum (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  (ppm): 1. 94-2. 05 (2H, m), 2. 35 (2H, m), 2. 89 (6H, s), 3. 06-3. 16 (2H, m), 3. 52-3. 62 (3H, m).

(製造例169-3) ベンジル (4-{2-[(4-ジメチルアミノピペリジン-1-カルボニル) アミノ] ピリジン-4-イルオキシ} -2-フルオロフェニ

## ル)カルバメート

5

10

15

20

ベンジル  $[4-(2-r \le )]$ ピリジン-4-(4-r) + (4-(2-r)) + (4-(

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDC1<sub>3</sub>) δ (ppm): 1. 27-1. 55 (2H, m), 1. 86 (2H, m), 2. 27 (6H, s), 2. 34 (1H, m), 2. 87 (2H, m), 4. 09-4. 15 (2H, m), 5. 22 (2H, s), 6. 51 (1H, dd, J=2. 0, 5. 6Hz), 6. 85-6. 93 (3H, m), 7. 06 (1H, brs), 7. 33-7. 41 (4H, m), 7. 51 (1H, brs), 7. 63 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 03 (1H, d, J=5. 6Hz), 8. 11 (1H, m).

 $ESI-MS (m/z):508 [M+H]^+, 530 [M+Na]^+.$ 

(実施例17.0)  $3-[6-(2-フルオロ-4-{3-[2-(4-フルオロ フェニル) アセチル] チオウレイド} フェノキシ) ピリミジン<math>-4-イル$ ] -1-メチル-1-(1-メチルピペリジン-4-イル) ウレア

25 窒素雰囲気下、3-[6-(4-r)] つかオロフェノキシ)ピリミジンー 4-7ル] -1-メチルー1-(1-メチルピペリジンー4-7ル)ウレア(70

. 3mg)をエタノール(2m1)に溶解させた後、D-10-カンファースルホン酸(43.7mg)を加え5分間攪拌した。ここに0.24M 2-(4-フルオロフェニル)アセチルイソチオシアネートートルエン溶液(1.02m1)を加え、17.5時間攪拌した。その後、反応液に0.24M 2-(4-フルオロフェニル)アセチルイソチオシアネートートルエン溶液(0.3m1)をさらに加え、30分間攪拌した。反応液に酢酸エチル(30m1)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20m1)を加えて分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20m1)、水(20m1)、飽和食塩水(20m1)にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;ヘプタン:酢酸エチルニ1:8)により精製した後、目的物画分を減圧濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル(1m1)とヘキサン(2m1)を加えて懸濁させた。固体をろ取した後、通気乾燥することにより、表題化合物(39.4mg,36.8%)を淡黄色粉末として得た。

5

10

25

(実施例171)  $4-ジメチルアミノピペリジン-1-カルボキシリック アシド <math>[6-(2-7)\lambda + 1-4-(3-[2-(4-7)\lambda + 1-2))]$  アセチル  $[5-(2-7)\lambda + 1-4-(3-[2-(4-7)\lambda + 1-2))]$  アントナン  $[5-(2-7)\lambda + 1-4-(3-1)]$  アミド

4 ージメチルアミノピペリジンー1 ーカルボキシリック アシド [6-(4-ア ミノー2-フルオロフェノキシ)ピリミジン-4-イル]アミド(89.3mg)

をエタノール(2m1)に溶解させた後、窒素雰囲気下、D-10-カンファースルホン酸(55.3mg)を加え5分間攪拌した。次いで、0.24M 2-(4-フルオロフェニル)アセチルイソチオシアネートートルエン溶液(0.4m1)を加え、1時間攪拌した。その後、反応液に0.24M 2-(4-フルオロフェニル)アセチルイソチオシアネートートルエン溶液(0.4m1)をさらに加え、1時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(30m1)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20m1)を加えて分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(20m1)、水(20m1)、飽和食塩水(20m1)にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=8:1)により精製した後、目的物画分を減圧濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル(0.5m1)とヘキサン(4.0m1)を加えて懸濁させた。固体をろ取した後、通気乾燥することにより、表題化合物(24.9mg,18.4%)を白色固体として得た。

 $ESI-MS (m/z): 570 [M+H]^{+}$ .

5

10

25 室素雰囲気下、2-(4-フルオロフェニル)アセチル クロライド(58mg) にチオシアン酸カリウム(65.3mg)とアセトニトリル(4ml)を加え、6

℃にて2時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、反応液に酢酸エチル(30 m 1)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(2 0 m 1)を加え 3 0 分間攪拌した。この溶液を分配した後、分取した有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(2 0 m 1)、水(2 0 m 1)、飽和食塩水(2 0 m 1)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、粗生成物の 2 一(4 一フルオロフェニル)アセチルイソチオシアネートを黄色油状物として得た。

 $4-(アゼチジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) ピリミジン-4-イル] アミド (70 mg)をエタノール (2 m l) に溶解させた後、窒素雰囲気下、D-10-カンファースルホン酸 (43 mg)を加え5分間攪拌した。ここに2-(4-フルオロフェニル)アセチルイソチオシアネートーアセトニトリル (0.5 m l <math>\times$  3)を加え2時間攪拌した。反応液に酢酸エチル (30 m l)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (20 m l)を加えて分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (20 m l)、水 (20 m l)、飽和食塩水 (20 m l)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (Fuji Silysia NH、溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:5)により精製した後、目的物画分を減圧濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテル (0.5 m l)とヘキサン (4 m l)を加えて固体を懸濁させた。固体をろ取した後、通気乾燥することにより、表題化合物 (36.9 mg, 37.8%)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR Spectrum (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 1. 23-1. 40 (2H, m), 1. 63-1. 84 (2H, m), 2. 07 (2H, m), 2. 25 (1H, m), 3. 11 (2H, m), 3. 20 (4H, m), 3. 71 (2H, s), 3. 80-4. 00 (2H, m), 7. 12 (2H, m), 7. 18-7. 50 (5H, m), 7. 62 (1H, s), 7. 86 (1H, dd, J=2. 4, 11. 6Hz), 8. 33 (1H, s), 8. 49 (1H, brs), 12. 38 (1H,

brs).

5

10

15

20

25

ESI-MS (m/z): 582 [M+H] +.

(実施例173) 4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド <math>[6-(2-7) + 2-4-(3-[2-(4-7) + 2-2]) アセチル] チオウレイド} フェノキシ) ピリミジン-4-イル] アミド

窒素雰囲気下、(4-7)ルオロフェニル)アセチルクロライド(345mg)にチオシアン酸カリウム(388mg)とアセトニトリル(20m1)を加え、60 にて 2 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、反応液を減圧濃縮した後、得られた残渣にトルエン(10m1)と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(10m1)を加えて 20 分間攪拌し、0.2 M 2-(4-7)ルオロフェニル)アセチル イソチオシアネートートルエン溶液を調製した。

 $^{1}H-NMR$  Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm):1.27 (2H, m

), 1. 81 (4H, m), 1. 97 (2H, m), 2. 24 (1H, m), 2. 59 (4H, m), 3. 04 (2H, m), 3. 71 (2H, brs), 4. 03 (2H, m), 7. 12 (2H, m), 7. 18-7. 32 (3H, m), 7. 33-7. 46 (2H, m), 7. 63 (1H, m), 7. 86 (1H, dd, J=2. 4, 11. 6Hz), 8. 33 (1H, m), 8. 48 (1H, brs), 12. 38 (1H, brs).

 $ESI-MS (m/z): 596 [M+H]^{+}$ .

(製造例173-1) 4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリック アシド [6-(4-アミノ-2-フルオロフェノキシ) ピリミジン-

10 <u>4ーイル] アミド</u>

5

15

20

25

6-(2-フルオロー4-ニトロフェノキシ)ピリミジンー4ーイルアミン(150mg)を窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(6m1)に溶解させた後、氷水浴冷却下にトリエチルアミン(0.251m1)とクロロギ酸フェニル(0.226m1)を加えた。反応液を室温に戻し、30分間攪拌した後、反応液を減圧濃縮した。得られた残渣に4-(ピロリジン-1-イル)ピペリジン(370mg)-N,Nージメチルホルムアミド(6m1)を加えた後、15.5時間攪拌した。反応液に酢酸エチル(30m1)、飽和塩化アンモニウム水溶液(20m1)を加えて分配した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液(20m1)、水(20m1)、飽和食塩水(20m1)で洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:5)により精製した。目的物画分を減圧濃縮することにより、粗精製物の4-(ピロリジン-1-イル)ピペリジン-1-カルボキシリックアシド [6-(2-フルオロ-4-ニトロフェノキシ)ピリミジン-4-イル]アミド(88.4mg)を淡黄色油状物として得た。

上記粗精製物(88.4mg)にメタノール(6m1)とテトラヒドロフラン(6

ml)を加えて溶解させた後、窒素雰囲気下に10%パラジウム炭素(128mg)を加えた。反応系内を水素置換して3時間攪拌した後、反応系内を窒素置換した。触媒をろ過した後、エタノールで洗浄し、ろ液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル:エタノール=19:1)により精製した後、目的物画分を減圧濃縮することにより粗精製物の表題化合物(88.4mg)を黄色油状物として得た。ESI-MS(m/z):401 [M+H]  $^+$ .

5

10

15

20

25

(実施例174) 4-(ピロリジン-1-イル) ピペリジン-1-カルボキシリ ック アシド  $[4-(2-フルオロ-4-{3-[2-(4-フルオロフェニル) アセチル] ウレイド} フェノキシ) ピリジン-<math>2-$ イル] アミド

窒素雰囲気下、室温で2-(4-7)ルオロフェニル)アセトアミド(282mg)に 1, 2-ジクロロエタン(20m1)を加えた。反応液を攪拌下で、110 で す温させた後、反応液にオギザリルクロライド(0.201m1)を加え、14 5 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、反応液を減圧濃縮した。

. 2mg、48.3%)を白色粉末として得た。

 $^{1}$ H-NMR Spectrum (CDC1<sub>3</sub>) δ (ppm): 1. 44-1. 66 (2H, m), 1. 79 (4H, m), 1. 93 (2H, m), 2. 20 (1H, m), 2. 57 (4H, m), 2. 96 (2H, m), 3. 72 (2H, s), 4. 01 (2H, m), 6. 23 (1H, dd, J=2. 4, 5. 6Hz), 7. 02-7. 40 (4H, m), 7. 21-7. 34 (3H, m), 7. 55-7. 66 (2H, m), 7. 94-8. 13 (2H, m), 10. 55 (1H, brs).

ESI-MS  $(m/z): 579 [M+H]^{+}$ .

5

15

ベンジル N-(2-フルオロー4-{6-[3-メチルー3-(1-メチルピペリジンー4-イル)ウレイド]ピリミジンー4ーイルオキシ}フェニル)カルバメート(189mg)をテトラヒドロフラン(20m1)に溶解させた。20%水酸化パラジウム炭素(104mg)を加え、水素雰囲気下で10時間攪拌した。触媒をろ別し、酢酸エチルで洗浄した。ろ液、洗液をあわせて減圧下に濃縮し、3-[6-(4-アミノー3-フルオロフェノキシ)ピリミジンー4ーイル]ー1ーメチルー1-(1-メチルピペリジンー4ーイル)ウレア粗体を無色油状物として得た[ESI-MS(m/z):375[M+H] +]。

3-[6-(4-アミノー3-フルオロフェノキシ)ピリミジンー4ーイル]-1
ーメチルー1-(1ーメチルピペリジンー4ーイル)ウレア粗体と(+)-10ーカンファースルホン酸(86.2mg)のエタノール(2.5ml)溶液に2-(4-フルオロフェニル)アセチルイソチオシアネートートルエン溶液(0.2M,3.4ml)を室温にて加え、4時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去し、残渣をシリカゲ

ルカラムクロマトグラフィー(Fuji Silysia NH、溶出液;酢酸エチル)により精製した。目的物画分を減圧濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテル(2.0ml)を加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより、表題化合物(21.0mg、10%)を白色結晶として得た。

(製造例175-1) 4-クロロー6-(3-フルオロー4-ニトロフェノキシ) ピリミジン

窒素雰囲気下、2,6-ジクロロピリミジン(5.0g)と3-フルオロー4-ニトロフェノール(6.11g)を室温にて1-メチルー2ーピロリジノン(25m1)に溶解させた後、ジイソプロピルエチルアミン(6.81m1)を加えて50℃にて13時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルと水で分配した。分離した有機層を水、1N水酸化ナトリウム水溶液、水、10%硫酸水素カリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、残渣に酢酸エチル(25m1)を加えて結晶を析出させた。結晶をろ取し、通気乾燥することにより表記化合物(2.61g、30%)を白色結晶として得た。ろ液を減圧濃縮して得られた残渣にジエチルエーテル(30m1)を加えて攪拌した。析出した結晶をろ取し、ジエチルエーテル(5m1x2)で洗浄し、通気乾燥することにより表題化合物(3.98g、44%)を白色結晶として得た。

 $^{1}H-NMR$  Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 7. 09 (1H,

s), 7. 14 (1H, m), 7. 20 (1H, m), 8. 20 (1H, dd, J= 8. 8, 8. 8Hz), 8. 62 (1H, s).

<u>(製造例175-2) 4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ)-6-クロロピリミジン</u>

室温にて4-クロロー6-(3-フルオロー4-ニトロフェノキシ)ピリミジン(9.726g)をエタノール(100m1)-N, Nージメチルホルムアミド(100m1)に溶解させた後、水(50m1)、塩化アンモニウム(20g)、電解鉄粉(10g)を加えて100℃にて1時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した。セライトを通じて不溶物をろ去し、酢酸エチルで洗浄した。ろ液を減圧濃縮した後、残渣を酢酸エチルと水で分配した。分離した有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去し、残渣を減圧乾燥することにより、表記化合物(8.204g、95%)を淡黄色結晶として得た。

 $^{1}H-NMR$  Spectrum (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3. 76 (2H, br), 6. 74-6. 90 (4H, m), 8. 60 (1H, s).

15 <u>(製造例175-3) 4-アミノー6-(4-アミノー3-フルオロフェノキシ</u> <u>) ピリミジン</u>

4-(4-アミノ-3-フルオロフェノキシ)-6-クロロピリミジン(2.25g)をテトラヒドロフラン(25ml)、7Nアンモニアーメタノール溶液(50ml)に溶解させ、封管中、130℃で3日間加熱した。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルと1N水酸化ナトリウム水溶液で分配した。分離した有機層を飽和食塩水で洗浄した。水層を酢酸エチルで一度再抽出した。あわせた有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;ヘプタン:酢酸エチル=1:3~酢酸エチル)により精製し、表題化合物(0.73g、35%)を紫色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$  Spectrum (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 3. 69 (2H, br), 4. 81 (2H, br), 5. 80 (1H, s), 6. 70-6. 86 (3